## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2004 年9 月10 日 (10.09.2004)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 2004/076420 A1

(51) 国際特許分類<sup>2</sup>: C07D 213/75, 213/80, 231/40, 239/42, 241/20, 237/20, 277/46, 285/12, 285/08, 417/12, 401/12, 261/14, 271/07, 249/04, 513/04, A61K 31/415, 31/42, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4402, 31/4439, 31/444, 31/454, 31/4965, 31/505, 31/415, 31/4245, 31/4192, 31/429, 31/455, 31/433, 31/4245, 31/495, A61P 3/04, 3/10, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/002284

(22) 国際出願日:

2004年2月26日(26.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-049466 2003 年2 月26 日 (26.02.2003) JP 特願 2003-400882

2003年11月28日(28.11.2003) JF

特願2004-031298 2004年2月6日(06.02.2004)

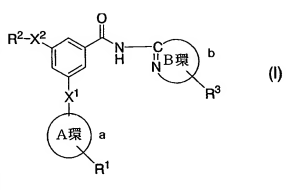
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬 株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1038416 東京都中央区日本橋本町 2 - 2 -3 Tokyo (JP). (72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 飯野 智晴 (IINO, Tomoharu) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所 Ibaraki (JP). 標本 憲明 (HASHIMOTO, Noriaki) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所 Ibaraki (JP). 中嶋弘 (NAKASHIMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所 Ibaraki (JP). 高橋 啓治 (TAKAHASHI, Keiji) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所 Ibaraki (JP). 西村 輝之 (NISHIMURA, Teruyuki) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3 番地萬有製薬株式会社 つくば研究所 Ibaraki (JP). 永木淳一(EIKI, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば研究所 Ibaraki (JP).

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO., LTD.); 〒1038416 東京都中央区日本橋本町 2 2 3 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA,

[続葉有]

- (54) Title: HETEROARYLCARBAMOYLBENZENE DERIVATIVE
- (54) 発明の名称: ヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体





a...RING A c...RING A b...RING B d...RING B

(57) Abstract: A compound represented by the following formula (I): (I) [wherein X¹ represents oxygen, etc.; X² represents oxygen, etc.; R¹ represents an alkylsulfonyl or another group on the ring A; R² represents, e.g., C₃-7 cyclic alkyl optionally substituted by halogeno, etc.; R³ represents a substituent on the ring B, e.g., lower alkyl; the formula (II) [Chemical formula 1] (II) represents 6- to 10-membered aryl, etc.; and the formula (III) [Chemical formula 1] (III) represents a mono- or bicyclic heteroaryl which optionally has a substituent represented by the R³ in the ring B and in which the carbon atom bonded to the nitrogen atom of the amide group in the formula (I) forms C=N in cooperation with the nitrogen atom of the ring] or a pharmaceutically acceptable salt of the compound. The compound and salt function to activate glucokinase and are useful as a therapeutic agent for diabetes.

NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE,

SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[続葉有]

(57) 要約:

本発明は、グルコキナーゼ活性化作用を有し、糖尿病の治療剤として有用な下記式(I)

5 (1)

(式中、式中、 $X^1$ は酸素原子等を示し、 $X^2$ は酸素原子等を示し、 $R^1$ は、アルキルスルホニル基等のA環上の基を示し、 $R^2$ はハロゲン原子等で置換されていてもよい、炭素数 3 乃至 7 の環状のアルキル基等を示し、 $R^3$ は低級アルキル基等のB環上の置換基を示し、式(II)

# 10 【化1】



は、6乃至10員のアリール基等を示し、式(III)

### 【化1】



15 は、前記R<sup>3</sup>で示される置換基をB環内に有していてもよい、式(I)のアミド 基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=N を形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基]で表される化合で表される化 合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

# 明細書

ヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体

# 5 技術分野

本発明は、ヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体を有効成分として含有するグルコキナーゼ活性化剤に関する。さらに、新規なヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体に関する。

# 10 背景技術

15

20

グルコキナーゼ(GK)(ATP: D-hexose  $_{:}$ 6-phosphot ransferaze, EC2.7.1.1)は、哺乳類の4種のヘキソキナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼ IV)である。ヘキソキナーゼは、解糖系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース6 燐酸への反応を触媒する。

グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、体全体の糖代謝に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、それぞれスプライシングの違いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以下の3つのヘキソキナーゼ(I, II, II)は、1mM以下のグルコース濃度で酵素・活性が飽和してしまうのに対し、グルコ

正常血糖 (5 mM) から、食後血糖上昇 (10-15 mM) の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝の亢進が起こる。

キナーゼのグルコースに対するKmは、8mMと生理的な血糖値に近い。従って、

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコースセン サーとして働くという仮説が提唱された(例えば、ガーフィンケル(Garfinkel D)ら著、「コンピュータ モデリング アイデンティファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサー オブ パンクレアティック ベータ セルズ (Computer modeling identifies glucokinase as glucose sensor of panc

reatic beta-cells)」、アメリカン ジャーナル フィジオロジー (American Journal Physiology)、第247巻 (3Pt2) 1984年、p527-536)。

最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼは 全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グルコ 5 キナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡する(例えば、グルペ (G Tupe A)ら著、「トランスジェニック ノックアウツ リビール ア ク リティカル リクワイヤメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グルコキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオスタシス (Tr 10 ansgenic knockouts reveal a critical requirement for pancreatic beta cell glucokinase in maintaining glucose h omeostasis)」、セル (Cell)、第83巻、1995年、p69 −78)が、一方グルコキナーゼを過剰発現させた正常及び糖尿病マウスは血糖 値が低くなる (例えば、フェレ (Ferre T) ら著、「コレクション ディ 15 アベティック アルターネイションズ バイ グルコキナーゼ (Соггесt ion of diabetic alterations by gluco kinase)」、プロシーディングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オ ブ サイエンシィズ オブ ザ ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences of 20 the U.S.A.)、第93巻、1996年、p7225-7230)。グ ルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれ も血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリン を分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同 時に糖放出も低下させる。 25

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を果たしている。MODY2 (maturity-onset diabetes of the young) と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコキナーゼ遺

伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている(例えば、ビオンネット(Vionnet N)ら著、「ノンセンス ミューテイション イン ザ グルコキナーゼ ジーン コージィーズ アーリーーオンセット ノンーインシュリンーディペンデント ディアペテス メリィタス (Nonsense mutation in the glucokinase gene causes early-onset non-insulin-dependent diabetes mellitus)、ネイチャー ジェネティクス(Nature Genetics)、第356巻、1992年、p721-722)。

5

20

25

一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たちは低血糖症状を示す (例えば、グレイサー (Glaser B) ら著、「ファミリアル ハイパーインシュリニズム コーズド バイ アン アクティベイティング グルコキナーゼ ミューテイション (Familial hyperinsulinism caused by an activat ing glucokinase mutation)」、ニュー イングランド ジャーナル メディスン (New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p226-230)。

これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、 グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くの I I 型糖尿病患者で グルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。グル コキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖 取り込み亢進および糖放出抑制作用が期待できるので、 I I 型糖尿病患者の治療 薬として有用と考えられる。

近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢(Ventromedial hypothalamus, VMH)に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコースを投与すると摂食量が低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑

10

20

25

制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHMのグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療 剤及び/又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動 脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治 療及び/又は予防剤として有用である。

本発明に係るヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体(I)と同じベンゼン環の3及び5位の位置に置換基を有する化合物としては、下記(IV)

15 (F

で表される化合物が記載されている。該化合物は、ヘテロアリールカルバモイルベンゼン環の3位及び5位は、共に t e r t - ブチル基であり、本発明に係る化合物が有する3位及び5位にアルキル基を有する場合はない。また、カルバモイル基の窒素原子に結合しているイミダゾー [1, 2-a] ピリジンを有しているが、該イミダゾー [1, 2-a] ピリジル基のピリジン環に含まれるNの位置とカルバモイル基との相対的な位置関係は、本発明に係る化合物の有するカルバモイル基とヘテロアリール基の有する窒素原子との相対的な位置関係とは異なる(例えば、特表平11-505524 号公報)。

さらに、ヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体のベンゼン環上に2つの置換基を有する化合物としては、下記式(V)

で表される化合物が記載されている(例えば、特表2001-52625号公報)。

上記特許文献 2 に記載されている化合物は、2 つの置換基の一方が、トリフルオロメチルフェニルアミノ基であり、該トリフルオロメチルフェニルアミノ基は、本発明に係る化合物の X¹-A環-R¹に含まれ、かつ、カルバモイル基の窒素原子に結合する基として、ピリジン環を含む点で本発明に係る化合物の部分構造と共通するが、カルバモイル基の窒素原子と結合するピリジン環中の窒素原子が、本発明に係る化合物では、カルバモイル基の窒素原子と結合するピリジン環中の炭素原子の隣に位置するのに対して、上記特許文献 2 に記載された化合物では、カルバモイル基の窒素原子と結合するピリジン環中の炭素原子とさらに、炭素原子を1つ介して窒素原子が結合している点において異なり、かつ、メトキシ基の結合位置が本発明に係る化合物の結合位置とは異なる。

### 15 式(VI)

で表される化合物が記載されている(例えば、特表2002-509536号公報)。

上記特許文献3に記載されている化合物は、ベンゼン環上の2つの置換基の一方 20 に、2-メチル-4-ヨードーフェニルアミノ基を有し、かつ、カルバモイル基 の窒素原子に結合した炭素原子の隣に窒素原子を有している点で、本発明に係る 化合物の構造と共通するが、該2-メチル-4-ヨード-フェニルアミノ基とカ カルバモイル基との位置関係が本発明に係る化合物の位置関係と異なること、及 び、ベンゼン環上の2つの置換基の他方にフルオロ基を有しているが、本発明に 係る化合物はベンゼン環上の置換基には、ハロゲン原子が含まれていない点で異 なる。

# 発明の開示

5

10 本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、式(I)で表される化合物がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

# (1) 式(I)

15 (1)

20

[式中、 $X^1$ は酸素原子、硫黄原子又はNHを示し、 $X^2$ は酸素原子、硫黄原子又は $CH_2$ を示し、 $R^1$ は、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基、ヒドロキシ基、アルキルカルバモイル基、アルキルスルファモイル基、ジアルキルスルファモイル基、アルキルチオ基、アルコキシカルボニル基、バロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、シアノ基及びトリフルオロメチル基からなる群より選択される1又は2のA環上に有していてもよい置換基を示し、 $R^2$ はハロゲン原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニ

10

ル基、ヒドロキシ基、アミノ基(該アミノ基は、さらに1若しくは2のアルカノイル基又は低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルコキシ基及びNーアルキルカルバモイル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、炭素数3万至7の環状のアルキル基(該環を構成する炭素原子(該環を構成する炭素原子のうち、X²と結合する炭素原子を除く)の1つが、酸素原子、NH、Nーアルカノイル基又はCONHで置き換わっていてもよい))、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は低級アルケニル基を示し、R³は低級アルキル基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、低級ジアルキルアミノ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基から選択される1又は2のB環上に有していてもよい置換基を示し、式(II)



15 は、前記R<sup>1</sup>で示される置換基を環内に1又は2有していてもよい、6乃至10 員のアリール基又は5乃至7員のヘテロアリール基を示し、式(III)



は、前記R<sup>3</sup>で示される置換基をB環内に1又は2有していてもよい、式(I) 20 のアミド基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共 にC=Nを形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基]で表される化合物又 はその薬学的に許容される塩、

- (2)  $X^1$ がO又はSであり、かつ、 $X^2$ がO又は $CH_2$ である前記(1)記載の 化合物、
- 25 (3) A環がフェニル基又は5乃至6員のヘテロアリール基である前記(2)記

# 載の化合物、

- (4) A環がフェニル基である前記(2)記載の化合物、
- (5) A環が5乃至6員のヘテロアリール基である前記(2)記載の化合物、
- (6) R¹が水素原子、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシア ルキル基、アルキルカルバモイル基、アルキルスルファモイル基、ジアルキルス ルファモイル基、ジアルキルカルバモイル基、アルコキシカルボニルアミノ基、 ハロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基である前記(4) 又は(5) の いずれかに記載の化合物、
- 10 (7) R<sup>1</sup>がアルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基である前記(4)記載の化合物、
  - (8) R<sup>1</sup>がアルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基である前記(4)記載の化合物、
- 15 (9) 前記R<sup>3</sup>で示されるB環の置換基を該環内に1又は2有していてもよい、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基が、5-アルコキシカルボニルーピリジン-2-イル基又は、5-カルボキシルーピリジン-2-イル基である場合を除く)である前記(3)乃至(8) 記載の化合物、
  - (10) B環が、式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子と 共にC=Nを形成する窒素原子の他に、B環内に窒素原子、硫黄原子及び酸素原 子からなる群より選択されるヘテロ原子を少なくとも1有する、前記(7)に記 載の化合物、
- 25 (11) R²がハロゲン原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシ基、アミノ基(該アミノ基は、さらに1又は2の低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルコキシ基、N-アルキルカルバモイル基又はアルカノイルアミノ基で置換されていてもよい、炭素数3万至7の環状のアルキル基(該環を構成する炭素原子の1つが、酸素原子、NH又はN-アルカノイル基で置換さ

10

れていてもよい)、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は低級アルケニル基で ある前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物、

(12) B環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジア ゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、 ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベン ゾチアゾリル基である前記(1)乃至(11)のいずれかに記載の化合物、

(13) R<sup>3</sup>が低級アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基又はアルカノイル基である前記(1) 乃至(12)のいずれかに記載の化合物、

(14) R³が低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、低級アルキル基で置換されていてもよい)である前記(1)乃至(12)のいずれかに記載の化合物、

# (15) 式(I)

15 (1)

【式中、各記号は前記定義に同じ】で表される化合物が、5-イソプロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルチアゾール-2-イル)-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-エトキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミド、5-シクロペンチルオキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-S-(テトラヒドロフラズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラ

ン-3-イルオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、3 - (4 - メタンスルホニルフェ ノキシ) -5- (2-メトキシ-1-メトキシメチル-エトキシ) -N-チアゾ ールー2-イルーベンズアミド、3-(2-フルオロー4-メタンスルホニルフ ェノキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポ キシ) -N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -ベンズアミド、5-イソ プロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピラゾール-3-イルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメタンスルホニルフェノ 10 キシ) -N-ピラジン-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -5-(3-メトキシ-1-メチループロポキシ) -N-チアゾー ルー2-イルーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシー1-メチループロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン ズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N 15 - ピリミジン-4-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタ ンスルホニルフェノキシ) - N - (ピリミジン-2-イル) - ベンズアミド、N - (4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル)-5-イソプロポキシー3 (4-メタンスルホニルフェノキシ)ーベンズアミド、N-(イソオキサゾー 20 シメチループロポキシ) -ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -5- (1-メトキシメチループロポキシ) -N- [1, 3, 4] チアジア ゾールー2-イルーベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イ 25 ル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(1-メトキシメチルー プロポキシ) ーベンズアミド、5-(2-アミノ-1-メチル-エトキシ) -3 (4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーペンズア ミド、5-(2-ジメチルアミノ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタン

スルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2 -ヒドロキシープロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-ベンズアミド、3-(4-メタンスル ホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシープロポキシ)-N-(4-メチルー チアゾールー2ーイル)ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメタ 5 ンスルホニルフェノキシ) - N - (チアゾロ[5,4-b] ピリジン-2-イル) ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシメチルーアリル)-3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - (2 -ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-(3-10 ヒドロキシー2ーメチループロピル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) -N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -5-(ピペリジン-4 ーイルーオキシ)ーベンズアミド塩酸塩、5-(1-アセチルーピペリジン-4 ーイルオキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (4 - メチル 15 ーチアゾールー2ーイル)ーベンズアミド、2-「3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -5-(4-メチル-チアゾール-2-イル-カルバモイル) -フ エノキシ]プロピオン酸、5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズ アミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチルカルバモ 20 イルーエトキシ) - N - (4 - メチルーチアゾール - 2 - イル) - ベンズアミド、 5-(2-アセチルアミノ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ **ニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、N-「4-(1** ーヒドロキシーエチル)ーチアゾールー2ーイル]ー5ーイソプロポキシー3ー (4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-25 1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピリ ジン-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシーエトキシ)-3-(4 ーメタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニル

フェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、N-(4-アセチル ーチアゾールー2ーイル) -5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキ シー1ーメチルーエトキシ) -N- (4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N-「4-(1-ヒドロキシーエチル)ーチアゾールー2ーイル]ー5ー(2-ヒドロキシ -1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ーペンズ アミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5- (2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホ 10 ニルフェノキシ)-N-(5-メチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-ベンズアミ ド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メタン 15 スルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)ーベン ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) - N - (5 - メトキシカルボニル - ピリジン - 2 - イル) ーベンズアミド、6-[5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) -ベンゾイルアミノ] ニコチン酸、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル -プロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-20 2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N -(イソキサゾール-3-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N-(5-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-5-イ ソプロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ーベンズアミド、N-25 [4-(1-ヒドロキシーエチル) ーチアゾールー <math>2-イル] - 3-(4-メタ)ンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ) -ベ ンズアミド、N- (4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル) -3- (4 -メタンスルホニルフェノキシ) -5- (テトラヒドロフラン-3-イルーオキ シ) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4)

-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(2-メチルチアゾール-4-イル) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メ **タンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イ** ル) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシ-エチル) -チアゾール-2 -1[-3-(4-xy)][-3-(2-xy)]ーメチルーエトキシ) ーベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テ トラヒドロフラン-3-イル-オキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒド ロキシーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェ 10 ノキシ) - 5 - (テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) - ベンズアミド、N - (2,5-ジメチルチアゾール-4-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メ チルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、 5-イソプロポキシ-3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メチルカルバモイルーフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、 15 3-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-5-イソプロポキシ-N-チ アゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメチルカ ルボニルアミノメチルーフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミ ド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルアミノメチル-フェノキ シ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-[4-(1-ヒドロキシ 20 -プロピル) -フェノキシ] -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、6-[3-イソプロポキシ-5-(チアゾール-2-イルカル バモイル) -フェノキシ] -ニコチン酸メチルエステル、3-(5-ヒドロキシ メチルーピリジンー2ーイルーオキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾール -2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(5-メタンスルホニル 25 ピリジン-2-イル) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(5-アセチルーピリジンー2ーイルーオキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾー ルー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5ーメトキシカルボ ニルーピラジンー2ーイルーオキシ) - N - チアゾールー2ーイルーベンズアミ

PCT/JP2004/002284

ド、3-(5-シアノーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシー N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(2-オ キソー1、2-ジヒドローピリジン-4-イルーオキシ) -N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(2ーオキソー1,2ージヒ ドローピリジン-3-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミ 5 ド、5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3 -イル-オキシ) -N-チアゾロ[5,4-b] ピリジン-2-イルーベンズア ミド、5-イソプロポキシ-3-([1,3,4]チアジアゾール-2-イルス ルファニル)-N-チアゾロ[5,4-b]-ピリジン-2イル-ベンズアミド、 5-イソプロポキシー3-(4-メチルー[1, 2, 4]トリアゾールー3-イ 10 ルスルファニル) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - イソプロポ キシー3ーチアゾールー2ーイルスルファニルーNーチアゾールー2ーイルーベ ンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4H-[1,2,4]トリアゾールー 3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソ プロポキシー3-(「1、3、4] チアジアゾール-2-イルスルファニル)ー 15 N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(5-メ チルスルファニルー[1,3,4]チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ー N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(5-メ チルー[1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) -Nーチアゾー ルー2ーイルーベンズアミド、5ー(テトラヒドロフランー3ーイルーオキシ) 20 -N-4イルスルファニル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエト キシ) -N- (4-メチル-チアゾール-2-イル) -3-([1, 3, 4] チ アジアゾールー2-イルスルファニル)ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ - 1 - メチループロポキシ)- N - (4 - メチルーチアゾールー 2 - イル) - 3 25- ([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル) -ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-([1, 3, 4] チアジ アゾール-2-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、

. 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル

フェニルスルファニル) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、3 - (3 ーフルオローフェニルチオ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチ ルーエトキシ) - 3 - (ピリジン-4-イルスルファニル) - N - チアゾールー 2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3 5 - (6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イ ルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ) - N - (3 - メチル- [1, 2, 4] - チアジ  $r \cdot (-) - 5 - (-) - ($ 4-チアジアゾールー5-イル]-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-10 5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)ベンズアミド、5-(3-ヒドロ キシ-1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-[5-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル] ベンズアミド、5-(ヒ ドロキシー1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-15 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ)-N-(1, 2, 5-チアジアゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(4-トリフルオロメチルーチアゾールー2ーイル) ベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンス 20 ルホニルフェノキシ)-N-(4,5,6,7-テトラヒドロベンゾチアゾール -2-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)ー 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(ピリダジン-3-イル)-ベ ンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(3-イソ プロピルー[1, 2, 4] ートリアゾールー5ーイル)ー3ー(4ーメタンスル 25 ホニルフェノキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキ

シ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (3 - メチルー [1, 2,

4] -オキサジアゾールー5-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1

-メチル-エトキシ) -N-[4-(1-ヒドロキシ-1-メチル-エチル) -

チアゾールー2ーイル] -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミ ド、N-(4-シアノーチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) -N-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー 1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(5 ーメチルーイソチアゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシー 10 シクロペンチルオキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (チ アゾールー2ーイル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(5-メトキシーチア ゾールー2ーイル)ベンズアミド、5ー(1ーヒドロキシメチルー2ーメチルー プロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(チアゾールー 2-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3 15 - (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (1H- [1, 2, 3] トリアゾ ールー4ーイル) ベンズアミド、N-(1-アセチル-1H-ピラゾール-3-イル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(ピラゾール-3-イ 20 ル) ベンズアミド、N-(5,6-ジヒドロ-4H-シクロペンタチアゾール-ンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチル-プロポ キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(1-メチル-1H-25 ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエ トキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(チエノ[3, 2d] チアゾールー2ーイル) ベンズアミド、3-(3-フルオロー4-メタンス ルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(4-メタンス

ルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(ピ ラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-シアノ-フェノキシ)-5-(2 -ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-イル) ベンズアミド、3-(4-エチルスルホニルフェノキシ)-5-(2 ーヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール 5 -3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオ キシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシー1-メチ ループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (1 - メチ ルー1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-エタンスルホニル 10 フェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(イソキ サゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -3-(4-イソプロピルスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチ ルーエトキシ) -N-(4-ヒドロキシ-4-メチル-4, 5, 6, 6a-テト15 ラヒドロ-3aH-シクロペンタチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ)ベンズアミド、3-(4-ジメチルカルバモイル-フェノ キシ) -5- (2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N- (1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-アセチルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-20 ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエ トキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(1, 3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニル)ベンズアミド、N-(1-エチル -1H-ピラゾール-3-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキ シ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロ 25 キシー1-メチル-エトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イ ルオキシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メトキシカルボニ ルアミノメチルーフェノキシ)-N-(3-メチル-1,2,4-チアジアゾー

ルー5ーイル)ベンズアミド、5ー(1ーヒドロキシメチループロポキシ)-3 - (6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1 H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジ ン-3-イルオキシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5ーイソプロポキシー3 5 - (6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1 H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロ メチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-1)エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メ 10 チルーエトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェニル スルファニル) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミ ド、5-シクロプロピルオキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-メタ 15 ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-メトキシメチループロポ キシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1 -フルオロメチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタ 20 ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-ヒドロキシメチループロ  $\pi$  ポキシ) -N(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(6)ーエタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-3-(2-メトキシ-1-メチ ルーエトキシ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミ ド、2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H - ピラゾール-3-イルカルバモイル) - フェノキシ] プロピオン酸-tert 25 ーブチルエステル、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(ピラゾール-3-イル) ーベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-5-(テトラヒドロフランー

3-イル) ベンズアミド、N-(1-エチル-1H-ピラゾール-3-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロ メチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピ 5 リジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタ ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-フルオロ-1-フルオロメ チルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミ ド、2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H 10 - ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸、3-(6 -エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(ピ ラゾールー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3 -イルオキシ) -5-イソプロポキシ-N-(1-メチル-1H-ピラゾールー 3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキ 15 シ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(ピラゾール-3 ーイル)ベンズアミド、3ー(6ーエタンスルホニルピリジンー3ーイルオキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) - N-チアゾール-2-イルーベン 20 ズアミド5-(2-フルオロ-1-メチルーエトキシ)-3-(6-メタンスル ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3 ーイル) ベンズアミド、5-(2-クロロ-1-メチルーエトキシ)-3-(6 -エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピ ラゾールー3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロー1-フルオロメチルー 25 エトキシ)-N-(イソキサゾール-3-イル)-3-(6-メタンスルホニルピ リジン-3-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチ ルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-

10  $-5-(2-\text{L}\coloredge)$   $-1-\text{L}\coloredge]$   $-5-(2-\text{L}\coloredge)$   $-N-(1-\text{L}\coloredge)$   $-N-(1-\text{L}\coloredge)$   $-N-(1-\text{L}\coloredge)$   $-1-\text{L}\coloredge)$   $-1-\text{L}\c$ 

キシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(ピリジン-4-イルオキシ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(ピリジン-4-イルオキシ) ベンズアミド、2-[3-(6-エタンスルホニルピリジン

25 (16) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) <math>-3-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ペンズアミドである化合 物又はその薬学的に許容される塩、

(17) N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)-ベ

25

ンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

- (18) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -N-ピリジン-2-イルーベンズアミドである化合物 又はその薬学的に許容される塩、
- 5 (19) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -N-(2-メチルチアゾール-4-イル) -ベンズア ミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (20) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-([1,3,4] チアジアゾール-2-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズ アミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (21) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール <math>-5-7ル) -ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
- (22) 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンス
   15 ルホニル-フェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (23) 3-(3-7)ルオロー4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
- 20 (24) 3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) <math>-5-(2-1) ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (25) 3-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-5-イソ プロポキシ-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (26)5-(2-7)ルオロー1-7ルオロメチルーエトキシ)-3-(6-3)タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-N-(1-3)ルー 1 Hーピラゾール-3-7ル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (27) 3-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-(2

ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -N- (イソキサゾールー3-イル) ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

- (28) 5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル) ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (29) 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
    - (1)式(I)で表される化合物、
    - (2) 以下の (a) (g) からなる群より選択される 1 又は 2 以上の化合物
- 10 (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
  - (b) ビスーグアニド
  - (c) PPAR アゴニスト
  - (d) インスリン
  - (e) ソマトスタチン
- 15 (f) αーグルコシダーゼ 阻害剤、及び
  - (g) インスリン
  - (3) 薬学的に許容される担体、
  - (30)前記(1)乃至(28)のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤、
- 20 (31) 前記(1) 乃至(28) のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖 尿病の治療及び/又は予防のための薬剤、及び
  - (32)前記(1)乃至(28)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防のための薬剤、に関する。
- 25 以下に本明細書において用いられる用語の意味について説明し、本発明に係る 化合物について更に詳細に説明する。

「アリール基」とは、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基、アント リル基等の炭素数6万至14の炭化水素環アリール基等が挙げられる。

「低級アルキル基」とは、好ましくは炭素数1乃至6の直鎖又は分岐を有する

-ペンテニル基等が挙げられる。

5

10

15

アルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secープチル基、tertープチル基、ペンチル基、イソアミル基、ネオペンチル基、イソペンチル基、1,1ージメチルプロピル基、1ーメチルプチル基、2ーメチルプチル基、1,2ージメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、3,3ージメチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基等が挙げられる。「低級アルケニル基」とは、炭素数1~6の直鎖状又は分岐状の低級アルケニ

「アルコキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記低級アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げられる。

ル基をいい、例えばビニル基、アリル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、1

「ヘテロアリール基」とは、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子からなる群より選ばれるヘテロ原子を当該ヘテロアリール基内に、1万至3有する5万至7員の20 単環を意味するか、又は該単環のヘテロアリール基とベンゼン環若しくはピリジン環とが縮合した双環のヘテロアリール基を意味し、例えばフリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピラジニル基、キノリル基、キノリル基、イソキノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、ベンズイミダゾリル基、イミダゾピリジル基、ベンゾフラニル基、ナフチリジニル基、1、2ーベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベングチアゾリル基、オキサゾロピリジル基、ピリドチアゾリル基、イソチアゾロピリジル基、ベングチエニル基等が挙げられる。

「ハロゲン原子」とは、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を意味する。

「ヒドロキシアルキル基」とは、前記低級アルキル基中の水素原子の1つが、 ヒドロキシ基で置換された基を意味し、例えばヒドロキシメチル基、ヒドロキシ エチル基、1ーヒドロキシプロピル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキ シプロピル基、2ーヒドロキシー1ーメチルーエチル基等が挙げられる。

5

10

15

20

る。

「アルキルカルバモイル基」とは、前記低級アルキル基でモノ置換されたカルバモイル基を意味し、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、ブチルカルバモイル基、 s e c ープチルカルバモイル基、 t e r t ーブチルカルバモイル基等が挙げられ

「ジアルキルカルバモイル基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基でジ 置換されたカルバモイル基を意味し、「ジアルキルカルバモイル基」としては、 例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバ モイル基、ジプロピルカルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソ プロピルカルバモイル基等が挙げられる。

「アルキルアミノ基」とは、前記低級アルキル基によりモノ置換されたアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、sec-ブチルアミノ基又はtert-ブチルアミノ基等が挙げられる。

「ジアルキルアミノ基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基によりジ置換されたアミノ基を意味し、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルプロピルアミノ基又はジイソプロピルアミノ基等が挙げられる。

25 「アミノアルキル基」とは、前記アルキル基を構成する水素原子の1つが、アミノ基で置換された基を意味し、例えばアミノメチル基、アミノエチル基、アミノプロピル基等が挙げられる。

「アルカノイル基」とは、前記アルキル基とカルボニル基とが結合した基を意味し、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基、

イソプロピルカルポニル基等が挙げられる。

「アルカノイルアミノ基」とは、前記アルカノイル基とアミノ基とが結合した 基を意味し、例えばメチルカルボニルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基、イ ソプロピルカルボニルアミノ基等が挙げられる。

5 「アルカノイルアミノアルキル基」とは、前記アルキル基の水素原子の1つが、 前記アルカノイルアミノ基で置換された基を意味し、例えばアセチルアミノメチ ル基、エチルカルボニルアミノメチル基、メチルカルボニルアミノエチル基、イ ソプロピルカルボニルアミノメチル基等が挙げられる。

「アルキルチオ基」とは、前記アルキル基と硫黄原子とが結合した基を意味し、 10 例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が 挙げられる。

「アルキルスルホニル基」とは、前記アルキル基とスルホニル基とが結合した 基を意味し、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホ ニル基、イソプロピルスルホニル基等が挙げられる。

15 「アルキルスルホニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アルキルスルホニル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基又はイソプロピルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

「アルコキシカルボニル基」とは、カルボキシル基の水素原子を前記アルキル 20 基で置換した基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、 プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる。

「アルコキシカルボニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子の1つが、前記 アルコキシカルボニル基で置換された基を意味し、例えばメトキシカルボニルア ミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、プロピルカルボニルアミノ基、イソプロ ピルカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「アルコキシカルボニルアミノアルキル基」とは、前記アルキル基の水素原子の1つが、前記アルコキシカルボニルアミノ基で置換された基を意味し、例えばメトキシカルボニルアミノメチル基、エトキシカルボニルアミノメチル基、イソプロピルカルボニルアミノエチル基等が挙げられる。

「アルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基中のNH₂の水素原子の1つが前記低級アルキル基で置換された基を意味し、例えば、メチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、イソプロピルスルファモイル基等が挙げられる。

5 「ジアルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基中のNH2の2つの水素原子が、同一又は異なる前記低級アルキル基で置換された基を意味し、例えば、ジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、エチルメチルスルファモイル基、ジイソプロピルスルファモイル基等が挙げられる。

本発明に係る前記式(I)で表される化合物について更に具体的に開示するた 10 めに、式(I)において用いられる各種記号について、具体例を挙げて説明する。 式(II)



は、前記R<sup>1</sup>で示される置換基を環内に1又は2有していてもよい、6乃至10 員のアリール基又は5乃至7員のヘテロアリール基を示す。

15 A環が示す「6乃至10員のアリール基」としては、例えばフェニル基、ナフ チル基が挙げられ、これらのうち、フェニル基が好ましい。

A環が示す「5乃至7員のヘテロアリール基」としては、前記定義の「ヘテロアリール基」のうち、「5乃至7員のヘテロアリール基」と同義のものが挙げられ、これらのうち、5乃至6員のヘテロアリール基が好ましい。

20 A環が示す「5乃至7員のヘテロアリール基」としては、例えばフリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、ピラゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基が好ましく、中でもトリアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基がより好ましく、トリアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリジル基がさらに好ましい。

A環としては、チアジアゾリル基、フェニル基又はピリジル基が好ましく、フ

ェニル基又はピリジル基がより好ましい。

また、A環は、R<sup>1</sup>で示される置換基を該環内に1又は2有していてもよい。ここで、R<sup>1</sup>は、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、アルキル基、ヒドロキシアルキル基、ヒドロキシ基、アルキルカルバモイル基、アルキルスルファモイル基、ジアルキルスルファモイル基、アルキルチオ基、アルコキシ基、ジアルキルカルバモイル基、アルコキシカルボニルアミノ基、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基及びトリフルオロメチル基からなる群より選択される基を示し、A環上に該置換基を2有している場合には、これらの置換基は、同一又は異なっていてもよい。

R¹としては、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基、アルキルカルバモイル基、アルキルスルファモイル基、ジアルキルスルファモイル基、ジアルキルカルバモイル基、アルコキシカルボニルアミノ基、ハロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基ではアルコキシカルボニルアミノアルキル基が好ましく、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基、ハロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基がさらに好ましく、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、ハロゲン原子又はヒドロキシアルキル基がさらに好ましく、アルキルスルホニル基が20 特に好ましい。

A環が該環内に $R^1$ を有している場合には、 $R^1$ が結合するA環上の位置は、特に限定されず、結合可能な位置であればよい。

A環がフェニル基である場合には、R<sup>1</sup>のフェニル基上の結合位置は、X<sup>1</sup>と該フェニル基との結合に対して、パラ位に位置することが好ましい。

 $X^{1}$ は、O、S又はNHを示し、これらのうち、O又はSが好ましく、Oがより好ましい。

従って、 $-X^1-A$ 環 $-R^1$ としては、 $X^1$ が〇であり、かつ、A環がフェニル基である場合には、具体的には、例えば4-(1-ヒドロキシエチル)-フェノキシ基、4-(1-ヒドロキシプロピル)-フェノキシ基、4-メタンスルホニ

ルフェノキシ基、4-メチルカルボニル-フェノキシ基、4-メチルカルバモイ ルーフェノキシ基、4-エチルカルボニルーフェノキシ基、4-ジメチルカルバ モイルーフェノキシ基、4ーメチルカルボニルアミノメチルーフェノキシ基、4 - メタンスルホニルアミノメチル-フェノキシ基、4-メトキシカルボニルアミ ノメチルーフェノキシ基、2-フルオローフェノキシ基、4-メトキシカルボニ 5 ルーフェノキシ基、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ基、4ーメタンスルホニ ルー2-フルオローフェノキシ基、4-シアノーフェノキシ基、4-メチルーフ エニルオキシ基、4-トリフルオロメチル-フェニルオキシ基、3-フルオロー 4-メタンスルホニルフェノキシ基、4-ジメチルスルファモイルフェノキシ基、 3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキシ基、3-メタンスルホニルフェノ 10 キシ基が挙げられ、これらのうち、4-(1-ヒドロキシエチル)-フェノキシ 基、4-(1-ヒドロキシプロピル)-フェノキシ基、4-メタンスルホニルフ エノキシ基、4-メチルカルボニル-フェノキシ基、4-メチルカルバモイルー フェノキシ基、4-エチルカルボニルーフェノキシ基、4-ジメチルカルバモイ ルーフェノキシ基、4-メチルカルボニルアミノメチルーフェノキシ基、4-メ 15 タンスルホニルアミノメチルーフェノキシ基、4ーメトキシカルボニルアミノメ チルーフェノキシ基、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ基、4ーメタンスルホ ニル2-フルオロ-フェノキシ基、3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノ キシ基、4-ジメチルスルファモイルフェノキシ基、3-クロロー4-メタンス ルホニルフェノキシ基が好ましく、4-(1-ヒドロキシエチル)-フェノキシ 20 基、4-(1-ヒドロキシプロピル)-フェノキシ基、4-メタンスルホニルフ ェノキシ基、4-メチルカルボニルーフェノキシ基、4-エチルカルボニルーフ エノキシ基、4-メチルカルボニルアミノメチル-フェノキシ基、4-メタンス ルホニルアミノメチルーフェノキシ基、4-メトキシカルボニルアミノメチルー フェノキシ基、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ基、3ーフルオロー4ーメタ 25 ンスルホニルフェノキシ基、4-ジメチルスルファモイルフェノキシ基、3-ク ロロー4ーメタンスルホニルフェノキシ基がより好ましく、中でも4-(1-ヒ ドロキシエチル) -フェノキシ基、4-(1-ヒドロキシプロピル) -フェノキ シ基、4-メタンスルホニルフェノキシ基、4-メチルカルボニル-フェノキシ 基、4-エチルカルボニル-フェノキシ基又は4-ヒドロキシメチル-フェノキシ基、3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ基がさらに好ましく、中でも4-メタンスルホニルフェノキシ基が特に好ましい。

また、 $X^1$ がSであり、かつ、A環がフェニル基である場合には、 $-X^1-A$ 環 -R1-としては、具体的には、例えば4-フルオロ-フェニルスルファニル基、 5 4-メチル-フェニルスルファニル基、4-トリフルオロメチル-フェニルスル ファニル基、4-(1-ヒドロキシエチル)-フェニルスルファニル基、4-メ タンスルホニルフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニル-フェニルスル ファニル基、4-エチルカルボニル-フェニルスルファニル基、4-メチルカル 10 バモイルーフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイルーフェニルスル ファニル基、4-メチルカルボニルアミノメチル-フェニルスルファニル基、4 **-メチルスルホニルアミノメチル-フェニルスルファニル基、4-メトキシカル** ボニルーフェニルスルファニル基、4ーメトキシカルボニルーアミノメチルーフ ェニルスルファニル基、4-ヒドロキシメチルーフェニルスルファニル基、4-シアノーフェニルスルファニル基等が挙げられ、これらのうち、4-フルオロー 15 フェニルスルファニル基、4-(1-ヒドロキシエチル)-フェニルスルファニ ル基、4-メタンスルホニルフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニル-フェニルスルファニル基、4ーエチルカルボニルーフェニルスルファニル基、4 ーメチルカルバモイルーフェニルスルファニル基、4ージメチルカルバモイルー フェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルアミノメチル-フェニルスルフ 20 ァニル基、4-メチルスルホニルアミノメチル-フェニルスルファニル基、4-メトキシカルボニルーアミノメチルーフェニルスルファニル基又は4ーヒドロキ シメチルーフェニルスルファニル基が好ましく、4-(1-ヒドロキシエチル) -フェニルスルファニル基、4-メタンスルホニルフェニルスルファニル基、4 ーメチルカルボニルーフェニルスルファニル基、4-エチルカルボニルーフェニ 25 ルスルファニル基、4ーメチルカルボニルアミノメチルーフェニルスルファニル 基、4-メチルスルホニルアミノメチル-フェニルスルファニル基、4-メトキ シカルボニル-アミノメチル-フェニルスルファニル基又は4-ヒドロキシメチ ルーフェニルスルファニル基がより好ましく、中でも4-(1-ヒドロキシエチ ル) - フェニルスルファニル基、4 - メタンスルホニルフェニルスルファニル基、4 - メチルカルボニル-フェニルスルファニル基、4 - エチルカルボニル-フェニルスルファニル基又は4 - ヒドロキシメチル-フェニルスルファニル基がさらに好ましく、中でも4 - メタンスルホニルフェニルスルファニル基が特に好ましい。

5 X<sup>1</sup>がSであり、かつ、A環が5乃至7員のヘテロアリール基である場合には、 -X1-A環-R1-としては、具体的には、例えば5-シアノーピリジン-2-イルスルファニル基、5-ブロモーピリジン-2-イルスルファニル基、5-メ トキシカルボニルーピリジンー2ーイルスルファニル基、5ーヒドロキシメチル - ピリジン-2-イルスルファニル基、5-メタンスルホニルピリジン-2-イ 10 ルスルファニル基、5-メチルーピリジン-2-イルスルファニル基、5-トリ フルオロメチルーピリジンー2-イルスルファニル基、ピリジン-2イルスルフ ァニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、6-メチルーピリジン-3-イ ルスルファニル基、[1,3,4] チアジアゾール-2-イルスルファニル基、 5-メチルチオー[1,3,4]チアジアゾールー2-イルスルファニル基、5 15 - メタンスルホニル [1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル基、 「1.2.4] ートリアゾールー3ーイルスルファニル基、フランー3ーイルス ルファニル基、チオフェンー3ーイルスルファニル基、ピロールー3ーイルスル ファニル基、イミダゾールー2ーイルスルファニル基、チアゾールー2ーイルス ルファニル基、オキサゾールー2ーイルスルファニル基、イソキサゾールー3ー 20 イルスルファニル基、ピラジン-2-イルスルファニル基、ピリミジン-2-イ ルスルファニル基、ピリダジンー3ーイルスルファニル基、3H-ピラゾールー 3-イルスルファニル基等が挙げられ、これらのうち、5-ブロモーピリジン-2-イルスルファニル基、5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルスルファ ニル基、5-メタンスルホニルピリジン-2-イルスルファニル基、ピリジン-25 2イルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、[1,3,4]チ アジアゾールー2ーイルスルファニル基、5ーメタンスルホニル[1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル基、[1,2,4]-トリアゾール-3 ーイルスルファニル基、フラン-3-イルスルファニル基、チオフェン-3-イ

ルスルファニル基、ピロール-3-イルスルファニル基、イミダゾール-2-イ ルスルファニル基、チアゾール-2-イルスルファニル基、オキサゾール-2-イルスルファニル基、イソキサゾール-3-イルスルファニル基、ピラジン-2 ーイルスルファニル基、ピリミジン-2-イルスルファニル基、ピリダジン-3 -イルスルファニル基、3H-ピラゾール-3-イルスルファニル基が好ましく、 5 中でも5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルスルファニル基、5-メタン スルホニルピリジン-2-イルスルファニル基、ピリジン-2イルスルファニル 基、ピリジン-4-イルスルファニル基、[1,3,4]チアジアゾール-2-イルスルファニル基、5-メタンスルホニル[1,3,4]チアジアゾール-2 - イルスルファニル基、<math>[1, 2, 4] -トリアゾール- 3 -イルスルファニル 10 基、チアゾールー2-イルスルファニル基又はピラジンー2-イルスルファニル 基がより好ましく、中でも5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルスルファ ニル基、5-メタンスルホニルピリジン-2-イルスルファニル基、ピリジン-2イルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、[1,3,4]チ アジアゾールー2ーイルスルファニル基、5ーメタンスルホニル[1, 3, 4]15 チアジアゾールー2ーイルスルファニル基、[1,2,4]ートリアゾールー3 ーイルスルファニル基又はチアゾールー2-イルスルファニル基がさらに好まし く、中でもピリジン-2イルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル 基、「1、3、4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル基、[1, 2, 4] - トリアゾール-3-イルスルファニル基又はチアゾール-2-イルスルファニ 20 ル基が特に好ましい。

X¹がOであり、かつ、A環が5乃至7員のヘテロアリール基である場合には、 -X¹-A環-R¹としては、具体的には、例えばピリミジン-4-イルオキシ基、 ピリダジン-3-イルオキシ基、ピラジン-2-イルオキシ基、ピリジン-2-イルオキシ基、2-ヒドロキシーピリジン-3-イルオキシ基、2-ヒドロキシ -ピリジン-4-イルオキシ基、5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルオ キシ基、5-メチルカルボニルーピリジン-2-イルオキシ基、5-(1-ヒドロキシ スチルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メトキシカルボニルアミノ メチルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メタンスルホニルピリジン-2-イ

ルオキシ基、5-メトキシカルボニルーピリジン-2-イルオキシ基、5-シア ノーピリジンー2-イルオキシ基、5-ブロモーピリジン-2―イルオキシ基、 5-ジメチルカルバモイルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メトキシカルボ ニルーピリジンー2ーイルオキシ基、5ーメチルカルボニルアミノメチルーピリ - ジン-2-イルオキシ基、5-トリフルオロメチルーピリジン-2-イルオキシ 基、5-メチルカルボニル-イミダゾール-2-イルオキシ基、6-ヒドロキシ メチルーピリミジンー2-イルオキシ基、6-メチルカルボニルーピリミジン-2-イルオキシ基、6-メタンスルホニルピリミジン-2-イルオキシ基、6-ヒドロキシメチルーピリダジン-3-イルオキシ基、6-メチルカルボニルーピ **リダジン-3ーイルオキシ基、6-メタンスルホニルピリダジン-3ーイルオキ** 10 シ基、5-ヒドロキシメチルーピラジン-2-イルオキシ基、5-メチルカルボ ニルーピラジンー2-イルオキシ基、5-メタンスルホニルピラジン-2-イル オキシ基、6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ基、6-メタンスル ホニルピリジンー3ーイルオキシ基、ピリジン-3ーイルオキシ基、ピリジンー 4-イルオキシ基、6-イソプロピルスルホニルピリジン-3-イルオキシ基等 15 が挙げられ、これらのうち、ピリミジンー4ーイルオキシ基、ピリダジンー3ー イルオキシ基、ピラジン-2-イルオキシ基、ピリジン-2-イルオキシ基、2 ーヒドロキシーピリジンー3ーイルオキシ基、2ーヒドロキシーピリジンー4ー イルオキシ基、5ーヒドロキシメチルーピリジンー2ーイルオキシ基、5-メチ 20 ルカルボニルーピリジンー2ーイルオキシ基、5-(1-ヒドロキシエチル)-ピリジン-2-イルオキシ基、5-メトキシカルボニルアミノメチル-ピリジン -2-イルオキシ基、5-メタンスルホニルピリジン-2-イルオキシ基、5-プロモーピリジンー 2 ―イルオキシ基、 5 ージメチルカルバモイルーピリジンー 2-イルオキシ基、5-メチルカルボニルアミノメチルーピリジン-2-イルオ キシ基、5ーメチルカルボニルーイミダゾールー2ーイルオキシ基、6ーヒドロ 25 キシメチルーピリミジン-2-イルオキシ基、6-メチルカルボニルーピリミジ ンー2ーイルオキシ基、6ーメタンスルホニルピリミジンー2ーイルオキシ基、 6-ヒドロキシメチルーピリダジン-3-イルオキシ基、6-メチルカルボニル ーピリダジンー 3 ーイルオキシ基、6 ーメタンスルホニルピリダジンー 3 ーイル

オキシ基、5-ヒドロキシメチルーピラジン-2-イルオキシ基、5-メチルカ ルボニルーピラジン-2-イルオキシ基、5-メタンスルホニルピラジン-2-イルオキシ基、6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ基、6-メタン スルホニルピリジンー3-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン -4-イルオキシ基が好ましく、中でもピラジン-2-イルオキシ基、ピリジン 5 - 2 - イルオキシ基、2 - ヒドロキシーピリジン-3 - イルオキシ基、2 - ヒド ロキシーピリジン-4-イルオキシ基、5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メチルカルボニルーピリジン-2-イルオキシ基、5-(1 -ヒドロキシエチル) -ピリジン-2-イルオキシ基、5-メトキシカルボニル アミノメチルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メタンスルホニルピリジン-10 2-イルオキシ基、5-メチルカルボニルアミノメチルーピリジン-2-イルオ キシ基、5-ヒドロキシメチルーピラジン-2-イルオキシ基、5-メチルカル ボニルーピラジンー2ーイルオキシ基、5ーメタンスルホニルピラジンー2ーイ ルオキシ基、6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ基、6-メタンス ルホニルピリジン-3-イルオキシ基がより好ましく、中でも2-ヒドロキシー 15 ピリジン-3-イルオキシ基、2-ヒドロキシーピリジン-4-イルオキシ基、 5-ドドロキシメチルーピリジン-2-イルオキシ基、5-メチルカルボニルー ピリジン-2-イルオキシ基、5-(1-ヒドロキシエチル)-ピリジン-2-イルオキシ基又は5-メタンスルホニルピリジン-2-イルオキシ基、6-メタ ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ基、6-エタンスルホニルピリジン-3 20 - イルオキシ基がさらに好ましい。

 $X^2$ は、O、S又はCH $_2$ を示し、これらのうち、O又はCH $_2$ が好ましく、Oがより好ましい。

R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシ基、アミノ基(該アミノ基は、1若しくは2のアルカノイル基又は低級アルキル基で更に置換されていてもよい)、アルコキシ基及びN-アルキルカルバモイル基からなる群より選択される置換基を1又は2有していてもよい、炭素数3乃至7の環状アルキル基、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は低級アルケニル基を示す。

10

15

20

25

R<sup>2</sup>が示す「ハロゲン原子」とは、前記定義と同様の基が挙げられる。これらのうち、

塩素原子又はフッ素原子が好ましい。

R<sup>2</sup>が示す「アルコキシカルボニル基」とは、前記定義のアルコキシ基を有するカルボニル基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、tert-ブチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

R<sup>2</sup>が示す「炭素数3乃至7の環状アルキル基」としては、例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が挙げられ、これらのうち、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基が好ましく、シクロペンチル基がより好ましい。

 $R^2$ が、炭素数 3 乃至 7 の環状アルキル基を構成する場合には、該環を構成する炭素原子であって、 $X^2$  と結合する炭素原子を除いた任意の炭素原子の 1 つが、酸素原子、NH、N-アルカノイル基又はCONHで置き換わっていてもよい。

R<sup>2</sup>が示す「炭素数 3 乃至 7 の環状アルキル基を構成する炭素原子(X<sup>2</sup>と結合する炭素原子を除く)の1つが、酸素原子、NH、N-アルカノイル基又はCONHで置換されている基」としては、該炭素原子が、酸素原子、NH又はN-アルカノイル基で置換されている場合が好ましく、酸素原子又はN-アルカノイル基で置換されている場合がより好ましい。該R<sup>2</sup>としては、より具体的には、例えばテトラヒドロフラニル基、テトラヒドロピラニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、N-アセチルピペリジニル基が好ましく、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロピラニル基、

R<sup>2</sup>が示す「直鎖若しくは分岐の低級アルキル基」としては、前記定義と同意 義の低級アルキル基を示す。該低級アルキル基としては、エチル基、プロピル基、 イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基が好ましく、プロ ピル基、イソプロピル基、イソブチル基、secーブチル基がより好ましい。

R<sup>2</sup>が示す「低級アルケニル基」としては、前記定義と同様のものが挙げられ、 これらのうち、プロペニル基、イソプロペニル基、イソブテニル基が好ましく、 イソプロペニル基がより好ましい。 R<sup>2</sup>としては、炭素数 3 乃至 7 の環状アルキル基、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は炭素数 3 乃至 7 の環状アルキル基を構成する炭素原子(該環を構成する炭素原子のうち、X<sup>2</sup>と結合する炭素原子を除く)の1つが、酸素原子、NH、N-アルカノイル基又はCONHで置換されている基が好ましく、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は炭素数 3 乃至 7 の環状アルキル基を構成する炭素原子(該環を構成する炭素原子のうち、X<sup>2</sup>と結合する炭素原子を除く)の1つが、酸素原子、NH、N-アルカノイル基又はCONHで置換されている基が好ましい。

5

従って、-X<sup>2</sup>-R<sup>2</sup>としては、例えば、プロピル基、イソブチル基、sec-ブチル基、3-メトキシ-2-メチル-プロピル基、2-メトキシメチループチ 10 ル基、4-ヒドロキシー2-メチループチル基、2-ヒドロキシメチループチル 基、3-ヒドロキシーブチル基、3-メトキシブチル基、3-ヒドロキシー2-メチループロピル基、3-ヒドロキシーブチル基、3-メチルカルバモイループ ロピル基、3-アセチルアミノ-2-メチループロピル基、2-ヒドロキシメチ ルー3ープロペニル基、2ーメチルー2ープロペニル基、エトキシ基、イソプロ 15 ポキシ基、2-メトキシ-1-メチル-エトキシ基、1-メトキシメチループロ ポキシ基、3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ基、1-ヒドロキシメチル ープロポキシ基、2-アミノ-1-エトキシ基、2-ヒドロキシープロポキシ基、 2-メトキシプロポキシ基、2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ基、2-ヒ ドロキシーエトキシ基、2-ジメチルアミノ-1-メチルーエトキシ基、1-カ 20 ルボキシーエトキシ基、2-メチルカルバモイルーエトキシ基、2-アセチルア ミノ-1-メチル-エトキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキ シ基、シクロヘプチルオキシ基、2-ヒドロキシ-シクロペンチルオキシ基、テ トラヒドロフラン-3-イルオキシ基、テトラヒドロフラン-2-イルオキシ基、 テトラヒドロフラン-4-イルオキシ基、ピペリジン-4-イルオキシ基、ピペ 25 リジン-3-イルオキシ基、ピロリジン-3-イルオキシ基、ピロリジン-2-イルオキシ基、1-アセチルーピペリジンー4-イルオキシ基、1-アセチルー ピペリジン-3-イルオキシ基、3-アリルオキシ基、3-イソプロペニルオキ シ基、1-メチル-アリルオキシ基、2-フルオロ-1-フルオロメチル-エト

キシ基、2-フルオロ-1-メチル-エトキシ基、2-クロロ-1-メチル-エ トキシ基等が挙げられ、これらのうち、エトキシ基、イソプロポキシ基、2-メ トキシー1-メチルーエトキシ基、1-メトキシメチループロポキシ基、3-ヒ ドロキシー1ーメチループロポキシ基、1ーヒドロキシメチループロポキシ基、 2-ヒドロキシープロポキシ基、2-メトキシプロポキシ基、2-ヒドロキシー 5 1-メチルーエトキシ基、2-ヒドロキシーエトキシ基、2-メチルカルバモイ ルーエトキシ基、2-アセチルアミノ-1-メチル-エトキシ基、シクロペンチ ルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ 基、テトラヒドロフラン-3-イルオキシ基、テトラヒドロフラン-2-イルオ キシ基、テトラヒドロピラン-3-イルオキシ基、テトラヒドロフラン-4-イ 10 ルオキシ基、ピペリジンー4ーイルオキシ基、ピペリジンー3ーイルオキシ基、 ピロリジンー3ーイルオキシ基、ピロリジンー2ーイルオキシ基、1ーアセチル - ピペリジン-4-イルオキシ基、1-アセチル-ピペリジン-3-イルオキシ 基、3-イソプロペニルオキシ基、1-メチル-アリルオキシ基、ブチル基、イ ソブチル基、s-ブチル基、3-メトキシ-2-メチループロピル基、2-メト 15 キシメチルーブチル基、4-ヒドロキシー2-メチルーブチル基、2-ヒドロキ シメチルーブチル基、3-ヒドロキシーブチル基、3-メトキシブチル基、3-ヒドロキシー2-メチループロピル基、3-ヒドロキシープチル基、3-メチル カルバモイループロピル基、3-アセチルアミノー2-メチループロピル基、2 - ヒドロキシメチル-3-プロペニル基、2-メチル-2-プロペニル基、2-20 フルオロー1-フルオロメチルーエトキシ基、2-フルオロー1-メチルーエト キシ基、2-クロロ-1-メチル-エトキシ基が好ましく、中でも、2-メトキ シー1ーメチルーエトキシ基、1ーメトキシメチループロポキシ基、3ーヒドロ キシー1-メチループロポキシ基、1-ヒドロキシメチループロポキシ基、2-ヒドロキシープロポキシ基、2-メトキシプロポキシ基、2-ヒドロキシ-1-25 メチルーエトキシ基、2-ヒドロキシーエトキシ基、2-メチルカルバモイルー エトキシ基、2-アセチルアミノ-1-メチル-エトキシ基、シクロペンチルオ キシ基、シクロヘキシルオキシ基、2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ基、 テトラヒドロフランー3ーイルオキシ基、テトラヒドロピランー3ーイルオキシ

基、1-アセチルーピペリジン-4-イルオキシ基、1-アセチルーピペリジン - 3 - イルオキシ基、3 - イソプロペニルオキシ基、3 - メトキシー2 - メチル - プロピル基、2-メトキシメチルーブチル基、4-ヒドロキシー2-メチルー ブチル基、2-ヒドロキシメチループチル基、3-ヒドロキシープチル基、3-メトキシブチル基、3-ヒドロキシ-2-メチル-プロピル基、3-ヒドロキシ 5 ーブチル基、3ーメチルカルバモイループロピル基、3ーアセチルアミノー2ー メチループロピル基、2-ヒドロキシメチルー3-プロペニル基、2-メチルー 2-プロペニル基、2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ基、2-フル オロー1ーメチルーエトキシ基がさらに好ましく、中でも、2ーメトキシー1ー メチルーエトキシ基、1ーメトキシメチループロポキシ基、3-ヒドロキシー1 10 ーメチループロポキシ基、1-ヒドロキシメチループロポキシ基、2-ヒドロキ シ-1-メチルーエトキシ基、2-アセチルアミノ-1-メチルーエトキシ基、 2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ基、テトラヒドロフラン-3-イルオキ シ基、1-アセチルーピペリジン-4-イルオキシ基、3-メトキシ-2-メチ ループロピル基、2-メトキシメチルーブチル基、4-ヒドロキシー2-メチル 15 -ブチル基、2-ヒドロキシメチル-ブチル基、3-ヒドロキシ-2-メチル-プロピル基、3-アセチルアミノ-2-メチループロピル基、2-ヒドロキシメ チルー3-プロペニル基、2-フルオロー1-フルオロメチルーエトキシ基が特 に好ましい。

20 B環は、前記式(III)



(III)

で表される基であって、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基を示す。

25 ここで、B環が示す「ヘテロアリール基」とは、前記式(I)で表されるアミド結合と結合したB環中の炭素原子が、窒素原子と共にC=Nを形成する式(II)で表される前記定義の「ヘテロアリール基」を意味する。なお、B環内の

C=Nの二重結合の表示は、形式上の表示であって、B環がヘテロアリール基であればよい。

B環としては、該環のヘテロアリール基に5-アルコキシカルボニルーピリジン-2-イル基又は5-カルボキシルーピリジン-2-イル基を含まない場合が好ましく、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子と共にC=Nを形成する窒素原子の他に、B環内に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を少なくとも1有する単環の又は双環のヘテロアリール基である場合がより好ましい。

5

さらに、B環としては、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該B環 10 中の炭素原子と共にC=Nを形成する窒素原子の他に、B環内に窒素原子、硫黄 原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を少なくとも1有する単 環の又は双環のヘテロアリール基であり、かつ、B環がチアゾール基である場合 には、該チアゾール基の5位の置換基がイソプロピル基を含まない場合が特に好 ましい。

15 B環が単環である場合には、該単環を構成する原子の数は、5又は6であることが好ましく、5であることがより好ましい。また、B環が双環である場合には、 5又は6員の単環とベンゼン環又はピリジン環とが縮合した9乃至10員の双環が好ましく、5員の単環とピリジン環とが縮合した9員の双環がより好ましい。

B環としては、具体的には、例えば、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチ20 アゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はペンゾチアゾリル基等が挙げられ、これらのうち、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリドチアゾリル基又はピラゾリル基が好ましく、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリジアゾリル基、イソキサゾリル基、チアジアゾリル基、ピリドチアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基、ピリドチアゾリル基又はピラゾリル基がより好ましい。

B環は、R³で示される置換基を該環内に1又は2有していてもよい。 ここでR³は、低級アルキル基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、低級ジアル キルアミノ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基(該 ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基から選択される基を示す。

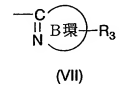
B環が上記R<sup>3</sup>を環内に2有している場合には、これらは同一又は異なってい 5 てもよい。

R<sup>3</sup>のB環上の結合位置は、B環が5乃至7員の単環のヘテロアリール基又は 9乃至11員の双環のヘテロアリール基のいずれの場合であっても、B環上の結 合可能な位置であれば、特に限定されることはない。

R³としては、これらのうち、低級アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、 10 ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、 低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基又はアルカノイル 基が好ましく、低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル 基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、 アルカノイル基がより好ましい。

15 R³としては、具体的には、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、塩素原子、フッ素原子、臭素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、エトキシエチル基、メトキシエチル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、アミノスチル基、アミノスチル基、アミノプロピル基、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基等が挙げられ、これらのうち、メチル基、エチル基、塩素原子、フッ素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、アミノメチル基、メトキシカルボニル基、エチルカルボニル基、アミノメチル基、アミノエチル基、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基、アミノメチル基、アミノエチル基、メチルカルボニル基、メチルカルボニル基がより好ましく、メチル基、ヒドロキシメチル基、メトキシメチル基、メチルカルボニル基がより好ましい。

従って、下記式(VII)



[式中、各記号は前記定義に同じ] で表される基としては、具体的には、例えば チアゾールー2ーイル基、4ーメチルーチアゾールー2ーイル基、4ーヒドロキ シメチルーチアゾールー2ーイル基、4ーメトキシカルボニルーチアゾールー2 ーイル基、4ーメトキシメチルーチアゾールー2ーイル基、4ーアミノメチルー 5 チアゾールー2ーイル基、4ーシアノーチアゾールー2ーイル基、4ーシアノー チアゾールー2ーイル基、4ーフルオローチアゾールー2ーイル基、イミダゾー ルー2-イル基、4-メチルーイミダゾールー2-イル基、4-メトキシカルボ ニルーイミダゾールー2ーイル基、イソチアゾールー3ーイル基、4ーヒドロキ シメチルーイソチアゾールー3ーイル基、[1,3,4]チアジアゾールー2ー 10 イル基、5-アセチルー[1, 3, 4]チアジアゾールー2-イル基、[1, 2, 1]4] トリアゾールー2ーイル基、5-ヒドロキシメチルー[1, 2, 4] トリア ゾールー3-イル基、ピラジン-2-イル基、ピリジン-2-イル基、4-メチ ルーピリジンー2ーイル基、4ーメトキシメチルーイミダゾールー2ーイル基、 4-アセチルーイミダゾールー2-イル基、5-ヒドロキシメチルーイミダゾー 15 N-2-7ル基、5-メチルー [1, 3, 4] チアジアゾールー 2-7ル基、5--フルオロー[1, 3, 4]チアジアゾールー2ーイル基、5ーメチルー[1, 3, 4]2, 4] トリアゾールー2―イル基、5ーアセチルー[1, 2, 4] トリアゾー ルー3-イル基、イソキサゾールー3-イル基、4-メトキシメチルーイソキサ 20 ゾールー2-イル基、5-メチルーイソキサゾール-3-イル基、5-ヒドロキ シメチルーイソキサゾールー3-イル基、5-メトキシメチルーイソキサゾール -3-イル基、5-メチルカルボニル-イソキサゾール-3-イル基、5-クロ ローイソキサゾールー3-イル基、5-アミノメチルーイソキサゾールー3-イ ル基、ピラゾールー3ーイル基、4メチルー1H-ピラゾールー3ーイル基、6 - -メチル-ピリダジン-3-イル基、チアゾール-4-イル、2-メチル-チア 25 ゾール-4-イル、イソキサゾール-3-イル、チアゾロ [5, 4-b] ピリジ ンー2-イル、3-メチルー [1, 2, 4] チアジアゾリルー5-イル基、1メチルー 1 H - ピラゾールー 3 - イル基、が好ましい。 以上より、本発明に係る式(I)

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物としては、より具体的には、 例えば5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4 5 ーメチルチアゾールー2ーイル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ー メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾー ルー2-イルーベンズアミド、5-エトキシー3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2*-*イル)ベンズアミド、 5-シクロペンチルオキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チ 10 アゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テトラヒドロフラン-3-イルオキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ -1 - x + y - x + z = 0-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メトキシメチル-15 エトキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(2-フルオロー 4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N- (4-メチルーチアゾール-2-イル) -ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 20 -N-ピラゾール-3-イル-ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピラジン-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(3-メトキシ-1-メチループロ

ポキシ) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - (3 - ヒドロキシー 1-メチループロポキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チ アゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメタンス ルホニルフェノキシ)-N-ピリミジン-4-イルーベンズアミド、5-イソプ ロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(ピリミジン-2-イル) -ベンズアミド、N- (4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル) -5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ーベンズアミ ド、N-(イソオキサゾール-3-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノ キシ) -5- (1-メトキシメチループロポキシ) -ベンズアミド、3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) - 5 - (1 - メトキシメチループロポキシ) - N 10 - [1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルーベンズアミド、5-(1-ヒドロ + シメチループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (4)ーメチルーチアゾールー2-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチ ルーチアゾールー2ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)ーベンズアミド、5-(2-アミノ-1-15 メチルーエトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - チアゾー ルー2ーイルーベンズアミド、5-(2-ジメチルアミノー1-メチルーエトキ シ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルー ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシープロポキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) -ベンズアミド、 20 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシープロポキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-ベンズアミド、5-イソプロポ キシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(チアゾロ[5,4-b] ピリジン-2-イル)-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシメチルーアリル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン 25 ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) -N-チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イルーベ ンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-2-メチループロピル)-3-(4-メタ ンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(4

-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (4-メチル-チアゾール-2-イル) -5-(ピペリジン-4-イルーオキシ)-ベンズアミド塩酸塩、5-(1-ア セチルーピペリジンー4ーイルオキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -ベンズアミド、2-「3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(4-メチル-チアゾール-2-イ 5 ルーカルバモイル) -フェノキシ] プロピオン酸、5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - チアゾ ールー2ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5 - (1-メチルカルバモイルーエトキシ) -N- (4-メチルーチアゾールー2 ーイル)ーベンズアミド、5-(2-アセチルアミノ-1-メチルーエトキシ) 10 -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン プアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)-チアゾール-2-イル]-5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル 15 フェノキシ) -N-ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ ーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシーシクロペンチルオキシ)ー3ー **(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ** ド、N-(4-アセチルーチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1 -メチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミ 20 ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベ ンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシ-エチル)-チアゾール-2-イル】 -5~(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3~(4-メタンスルホニ 25 ルフェノキシ) ーベンズアミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフ ェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾール -2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(5-メチルーチアゾール-2 ーイル) ベンズアミド、5ー(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-

(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-([1, 2, 4] チアジアゾールー 5-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イ ル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メ チルーエトキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキ **シ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(5-メトキシカルボニ** 5 ルーピリジンー2ーイル)ーベンズアミド、6-[5-イソプロポキシー3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ)-ベンゾイルアミノ]ニコチン酸、5-(2-ヒドロキシー1ーメチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) - N - (イソキサゾール - 3 - イル) - 3 - (4 - メタンス 10 ルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N- (5-ヒドロキシメチルーチアゾー ルー2-イル)-5-イソプロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)ーチアゾール-2-イ ル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メ チルーエトキシ) ーベンズアミド、Nー(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー 15 2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフ ラン-3-イルーオキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル -エトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (2 - メチルチ アゾールー4ーイル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエ トキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メトキシメチ 20 ルーチアゾールー2-イル) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエ チル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ) - ベンズアミド、<math>N-[4-(1ーヒドロキシーエチル)ーチアゾールー2ーイル]ー3ー(4ーメタンスルホニ ルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ)-ベンズアミ 25 ド、N-[4-(1-ヒドロキシ-エチル)-チアゾール-2-イル]-3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキ シ) -ベンズアミド、N-(2,5-ジメチルチアゾール-4-イル)-5-(2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ

シ)ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメトキシカルボニルアミ **ノメチルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-イソプ** ロポキシー3-(4-メチルカルバモイルーフェノキシ)-N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、3-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-5-イソプロポキシーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキ 5 シー3-(4-メチルカルボニルアミノメチル-フェノキシ)-N-チアゾール -2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニル アミノメチルーフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-[4-(1-E)] ロース・カー [4-(1-E)] ロース・カープロポーシーN ーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、6-[3-イソプロポキシ-5-(チ 10 アゾールー2-イルカルバモイル)-フェノキシ]-ニコチン酸メチルエステル、 3-(5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポ キシーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5 ーメタンスルホニルピリジン-2-イル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズ 15 アミド、3-(5-アセチルーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポ キシーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5 ーメトキシカルボニルーピラジンー2ーイルーオキシ)-N-チアゾールー2-イルーベンズアミド、3-(5-シアノーピリジンー2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーペンズアミド、5-イソプロポキ 20 シー3-(2-7+1)-1, 2-3ヒドローピリジンー4-7ルーオキシ) -Nーチアゾールー2ーイルーペンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(2ーオキ ソー1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3-(2-オキソー1、2-ジヒド ローピリジン-3-イルーオキシ) -N-チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2 ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー([1、3、4]チアジアゾ 25 ルーベンズアミド、5-イソプロポキシー3-(4-メチルー[1, 2, 4]ト リアゾールー3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ ド、5-イソプロポキシ-3-チアゾール-2-イルスルファニル-N-チアゾ

41 トリアゾールー3ーイルスルファニル)-Nーチアゾールー2ーイルーベン ズアミド、5- 1ソプロポキシ-3- ([1, 3, 4] チアジアゾール-2- 1ルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-イソプロポ キシ-3-(5-メチルスルファニル-[1,3,4]チアジアゾール-2-イ 5 ルスルファニル) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - イソプロポ キシー3-(5-メチルー[1,3,4]チアジアゾールー2-イルスルファニ ル) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - (テトラヒドロフランー  $3-7\lambda -3+2$   $-N-5\gamma -2-7\lambda -3-(4H-[1, 2, 4]$ トリアゾール-3-イルスルファニル)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ 10 -1-メチル-エトキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-3-([1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ーベンズアミド、5 - (3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-N-(4-メチルーチアゾー  $\mu - 2 - 4\mu$ )  $- 3 - ([1, 3, 4] チアジアゾール - 2 - 4\mu スルファニル)$ -ベンズアミド、5-(2-)ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-([1,15 3.4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) -Nーチアゾールー2ーイル ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェニルスルファニル) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズ アミド、3-(3-フルオローフェニルチオ)-5-(2-ヒドロキシー1-メ チルーエトキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒド 20 ロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(ピリジン-4-イルスルファニル) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル ーエトキシ) -3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル) -N-チ アゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト + > ) - 3 - (4 - × タンスルホニルフェノキシ) - N - (3 - × チルー [1])25 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -ベンズアミド、N-[3-ヒドロキシ メチルー1,2,4ーチアジアゾールー5ーイル]-3ー(4ーメタンスルホニ ルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ) ベンズアミド、 5-(3-ヒドロキシ-1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフ

ェノキシ) -N-[5-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル] ベン ズアミド、5-(ヒドロキシ-1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -N-(3-メトキシ-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イ - メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1,2,5-チアジアゾール-3-イ 5 ル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-トリフルオロメチル-チアゾール -2-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)ー 3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (4, 5, 6, 7-テトラヒド ロベンゾチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メ 10 チルーエトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (ピリダジ ン-3-イル)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(3-7)(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1 ーメチルーエトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (3-15 メチルー[1, 2, 4]ーオキサジアゾールー5ーイル)ベンズアミド、5ー(2 ーヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -N-「4-(1-ヒドロキシ-1-メ チルーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェノ キシ) ベンズアミド、N-(4-シアノーチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 20 ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メ タンスルホニルフェノキシ) – N – (1 – メチル – 1 H – ピラゾール – 3 – イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) -N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド、5-(2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ)ー3ー(4ーメタンスルホニルフェノキ 25 シ) -N-(5-メチルーイソチアゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(3 ーヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N- (チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキシ-1 -メチル-エトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (5-

メトキシーチアゾール−2−イル)ベンズアミド、5−(1−ヒドロキシメチル \_ - 2 - メチループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N -(チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルー エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(1H-[1, 2,3] トリアゾールー4ーイル)ベンズアミド、N-(1-アセチルー1H-ピラ 5 ゾール-3-4ル) -5-(2-1) にいっしょ -1-1 (4) -1ーメタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メ チルーエトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (ピラゾー ルー3-イル) ベンズアミド、N-(5,6-ジヒドロ-4H-シクロペンタチ アゾールー2-イル)-5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-10 (4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチ ループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (1 - メチ ルー1Hーピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(チエノ [3, 2-d] チアゾール-2-イル) ベンズアミド、3-(3-フルオロ-4 15 -メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキ シ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-20 ピラゾールー3-イル) ベンズアミド、3-(4-エチルスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジンー 3- (2- ) (2-ヒドロキシー1- メチルーエトキシ) -N- (1)-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ 25 -1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-エタン スルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N 一(イソキサゾールー3ーイル)ベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメ

チルーエトキシ) -3- (4-イソプロピルスルホニルフェノキシ) -N- (1 - メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ -1-メチル-エトキシ)-N-(4-ヒドロキシ-4-メチル-4,5,6, 6 a - テトラヒドロー3 a H - シクロペンタチアゾールー2 - イル) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、3- (4-ジメチルカルバモイ 5 ルーフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(4-アセチルフ ェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1-メチ ルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-10 (1, 3, 4-チアジアゾール-2-イルスルファニル) ベンズアミド、N-(1)ーエチルー1H-ピラゾールー3-イル)-5-(2-ヒドロキシー1-メチルー エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1ーメチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジンー 3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズア 15 ミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メトキシカ ルボニルアミノメチルーフェノキシ) -N-(3-メチル-1,2,4-チアジ アゾール-5-イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル -1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピ 20 リジン-3-イルオキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)-N-(1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-イソプロポキシー 3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオ ロメチルーエトキシ) - 3 - (6 - メタンスルホニルピリジン-3 - イルオキシ) 25 -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メ チルーエトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェニル

スルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミ ド、5-シクロプロピルオキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-メタ ンスルホニルピリジンー3ーイルオキシ)ー5ー(1ーメトキシメチループロポ キシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1 -フルオロメチル-エトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタ ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-ヒドロキシメチループロ  $\pi$  ポキシ) -N(1-xチルー1H-ピラゾールー3-イル) ベンズアミド、5-(6 ーエタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-3-(2-メトキシ-1-メチ 10 ルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミ ド、2-[3-(4-x)タンスルホニルフェノキシ)-5-(1-x)ルー1H-ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸-tert ープチルエステル、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシー1-メチル-エトキシ)-N-(ピラゾール-3-イル) 15 -ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) - 5 - (テトラヒドロフランー **3-イル)ベンズアミド、N-(1-エチル-1H-ピラゾール-3-イル)-**5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロ 20 メチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピ リジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)-N (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタ ンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-フルオロ-1-フルオロメ 25 チルーエトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミ ド、2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H - ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸、3-(6 ーエタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(ピ

ラゾールー3ーイル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3 ーイルオキシ) -5-イソプロポキシ-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3ーイル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキ シ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(ピラゾール-3 ーイル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) 5 -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-チアゾール-2-イルーベン ズアミド5- (2-フルオロ-1-メチルーエトキシ) -3- (6-メタンスル ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3 10 -エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピ ラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(2-フルオロー1-フルオロメチルー エトキシ)-N-(イソキサゾール-3-イル)-3-(6-メタンスルホニルピ リジン-3-イルオキシ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチ 15 ルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル -エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(3 ーメチルー [1, 2, 4] ーチアジアゾールー 5 ーイル) ベンズアミド、3 ー (4ージメチルスルファモイルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-20 エトキシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(3-メタンスルホニル フェノキシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(6-イソプロピルスル ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3 25 ーイル) ベンズアミド、3-(3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾールー3ーイル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエ トキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(ピリジン

-3-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルー エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(ピリジ ン-3-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -3-(ピリジンー 4-イルオキシ)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエ・ 5 トキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン -4-イルオキシ)ベンズアミド、2-[3-(6-エタンスルホニルピリジン - 3 - イルオキシ) - 5 - (1 - メチル- 1 H - ピラゾール- 3 - イルカルバモ イル) -フェノキシ] プロピオン酸、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル -エトキシ)-3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-10 (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド等である化合物が挙 げられ、これらのうち、例えば5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) -N-(4-メチルチアゾール-2-イル) -ベンズアミド、5 - (2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフ ェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - エトキシ - 3 - (4 15 -メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メトキシメチルーチアゾール-2 ーイル)ベンズアミド、5ーシクロペンチルオキシー3ー(4ーメタンスルホニ ルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) -5- (テトラヒドロフラン-3-イルオキシ) -N-チアゾールー2ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 20 -5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ -1-メトキシメチル-エトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、 3-(2-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-イソプロポキシ -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェ 25 ノキシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-(4-メチルーチア ゾールー2ーイル)ーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(3-メトキシ-1-メチループロポキシ)-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4

- メタンスルホニルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、 N- (4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-5-イソプロポキシー 3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N- (イソオキサゾ ールー3ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メト キシメチループロポキシ)ーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノ キシ) -5- (1-メトキシメチループロポキシ) -N- [1.3,4] チアジ アゾールー2-イルーベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾールー 2 ーイル)-ベンズアミド、N-(4 -ヒドロキシメチル-チアゾール-2 -イ ル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(1-メトキシメチルー 10 プロポキシ)ーベンズアミド、5-(2-アミノ-1-メチルーエトキシ)-3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズア ミド、5-(2-ヒドロキシープロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル)-ベンズアミド、3-(4)-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシープロポキシ)-N-(4 15 ーメチルーチアゾールー2ーイル)ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー (4-メタンスルホニルフェノキシ) - N- (チアゾロ[5, 4-b] ピリジン -2-7ル) -ベンズアミド、5-(2-1)ヒドロキシメチルーアリル) -3-(4)-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル 20 フェノキシ) -N-チアゾロ[5,4-b]ピリジン-2-イルーベンズアミド、 5-(3-ヒドロキシ-2-メチループロピル)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - (1 - アセチル - ピペリジン-4-イルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -ベンズアミド、<math>2-[3-(4-1)]25 メタンスルホニルフェノキシ) -5-(4-メチルーチアゾール-2-イルーカ ルバモイル) -フェノキシ] プロピオン酸、5-(3-ヒドロキシ-1-メチル -プロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-(2-アセチルアミノ-1-メチルーエトキシ)

-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン プアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)ーチアゾールー2-イル]-5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ -エトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 -イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ ド、N-(4-アセチルーチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1 -メチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミ 10 ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(4-ヒドロキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベ ンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) ーベンズアミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフ 15 ェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾール -2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-ーイル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-( $[1,\ 2,\ 4]$  チアジアゾール-20 5-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イ ル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メ チルーエトキシ)ーベンズアミド、5ー(2-ヒドロキシー1ーメチルーエトキ シ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ)-N- (5-メトキシカルボニ ルーピリジンー2ーイル) ーベンズアミド、6 ー [5 ーイソプロポキシー3 ー (4 ・ 25 - メタンスルホニルフェノキシ) - ベンゾイルアミノ] ニコチン酸、5 - (2 -ヒドロキシー1ーメチループロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) -3- (4-メタンス

ルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N-(5-ヒドロキシメチルーチアゾー ルー2ーイル) -5ーイソプロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) - ベンズアミド、N-「4-(1-ヒドロキシーエチル) - チアゾール-2-イ ル1-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メ チルーエトキシ)-ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー 2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフ ラン-3-イルーオキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル -エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(2-メチルチ アゾールー4ーイル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエ トキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メトキシメチ 10 ルーチアゾールー2-イル) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエ チル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1 ーヒドロキシーエチル) ーチアゾールー2ーイル] ー3ー(4ーメタンスルホニ ルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ)-ベンズアミ 15 ド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)-チアゾール-2-イル]-3-(4- メタンスルホニルフェノキシ) - 5 - (テトラヒドロフラン - 3 - イルーオキ シ)ーベンズアミド、N-(2,5-ジメチルチアゾールー4-イル)-5-(2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メトキシカルボニルアミ 20 ノメチルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソプ **ロポキシ-3-(4-メチルカルバモイル-フェノキシ)-N-チアゾール-2** ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3-(4ーメチルカルボニルアミ ノメチルーフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - イソ プロポキシー3-(4-メタンスルホニルアミノメチル-フェノキシ)-N-チ 25 アゾール-2-イル-ベンズアミド、3-[4-(1-ヒドロキシープロピル) -フェノキシ] -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミ ド、6-[3-イソプロポキシ-5-(チアゾール-2-イルカルバモイル)-フェノキシ] -ニコチン酸メチルエステル、3-(5-ヒドロキシメチル-ピリ

ジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルー ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(5-メタンスルホニルピリジン-2 -イル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(5-アセチルーピ リジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イル -ベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5ーメトキシカルボニルーピラジ 5 ン-2-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(5 -シアノーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾー  $\mu - 2 - 4 \mu - 4 \nu = 7 \nu = 7$ -ジヒドローピリジン-4-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン ズアミド、5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジ 10 ン-3-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソ プロポキシー3ー(2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジンー3-イルーオキ シ) -N-チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-イ ソプロポキシー3-([1,3,4] チアジアゾール-2-イルスルファニル) -N-チアゾロ[5, 4-b]-ピリジン-2イルーベンズアミド、5-イソプ 15 ロポキシー3-(4-メチルー[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファ ニル) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-チアゾール-2-イルスルファニル-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、 5-イソプロポキシ-3-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスル ファニル) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - イソプロポキシー 20 3-([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル) -N-チアゾー ルー2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシー3-(5-メチルスルファ ニルー[1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) - Nーチアゾー ル-2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(5-メチルー[1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) - N - チアゾールー2ーイル 25 ーベンズアミド、5- (テトラヒドロフラン-3-イル-オキシ)-N-チアゾ  $-\mu - 2 - 4\mu - 3 - 4\mu - [1, 2, 4]$ ニル) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-

(4-3+1)-4+1=(4-3+1)-3-([1, 3, 4]+1=(4-3+1)

-2-イルスルファニル)ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチル -プロポキシ) - N - (4 - メチルーチアゾール - 2 - イル) - 3 - ([1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル)-ベンズアミド、5-(2-ヒド ロキシー1-メチルーエトキシ) -3-([1,3,4] チアジアゾール-2-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒ 5 ドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェニルスル ファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(3-フルオロ-フェニルチオ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾ ールー2ーイルーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(ピリジン-4-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベン 10 ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(6-メチル ーピリジンー3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -N- (3-メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル)-ベンズアミド、N-[3-ヒドロキシメチル-1, 2, 4-チアジアゾ15 ールー5ーイル ー3ー (4ーメタンスルホニルフェノキシ)ー5ー (2ーメト キシー1-メチルーエトキシ)ベンズアミド、5-(ヒドロキシー1-メチルエ トキシ) -3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (3 - メトキシ - 1,2, 4-チアジアゾール-5-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1 20 -メチル-エトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (1, 2,5-チアジアゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1 -メチル-エトキシ)-N-(3-イソプロピル-[1, 2, 4]-トリアゾー ルー5ーイル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、5- $(2-E)^{2}$ ーメチルーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフ 25 ェノキシ) ベンズアミド、N-(4-シアノーチアゾールー2-イル)-5-(2ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4 - メタンスルホニルフェノキシ)-N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-

ィル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド、5 - (2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフ ェノキシ)-N-(5-メチルーイソチアゾール-3-イル)ベンズアミド、5 - (3-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフ 5 ェノキシ) -N- (チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキ シー1ーメチルーエトキシ)ー3ー(4ーメタンスルホニルフェノキシ)-Nー (5-メトキシーチアゾールー2-イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシ メチルー2-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキシ-1-メ 10 チルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(1H-[1,2. 3] トリアゾールー4ーイル) ベンズアミド、N-(1-アセチルー1H-ピラゾール-3-イル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー 1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(ピ 15 ラゾール-3-イル) ベンズアミド、N-(5,6-ジヒドロ-4H-シクロペ ンタチアゾールー2ーイル) -5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(1-ヒドロキ シメチループロポキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ 20 -1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(チ エノ[3, 2-d] チアゾール-2-イル) ベンズアミド、3-(3-フルオロ -4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエ トキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3 -(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルーエト 25 キシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-シアノーフェノ キシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1 H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(4-エチルスルホニルフェノ キシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチルー

1 H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリ ジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(3-ヒド ロキシー1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-5 エタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキシ-1 - メチル-エトキシ) - 3 - (4 - イソプロピルスルホニルフェノキシ) - N -(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロ キシー1ーメチルーエトキシ)ーN-(4ーヒドロキシー4ーメチルー4,5, 10 6,6a-テトラヒドロ-3aH-シクロペンタチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、3-(4-アセチルフェノ キシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、N-(1-エチル-1H-ピラゾ 15 メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチ ルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒド ロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メトキシカルボニルアミノメチル -フェノキシ) -N-(3-メチル-1,2,4-チアジアゾール-5-イル) 20 ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(6-メタン スルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-イル) ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオ キシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3ーイル)ペンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(6ーメタン 25 スルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキ シ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メ チル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニ

ルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、3- (6-メタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-メトキシメチル-プロポキシ)-N - (ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロ メチルーエトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (1 - メ 5 チルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-N(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(6-エタン スルホニルピリジン-3-イルオキシ)-3-(2-メトキシ-1-メチル-エト キシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、3 -10 (6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1 -メチル-エトキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)-ベンズアミド、3-(6 -メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピ ラゾールー3ーイル)ー5ー(テトラヒドロフランー3ーイル)ベンズアミド、 15 -メチル-エトキシ) - 3 - (6 - メタンスルホニルピリジン-3 - イルオキシ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6 **-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)** ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾー 20 ルー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イル オキシ) -5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-N-(1-メ チルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) 25 -5-イソプロポキシ-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベン ズアミド、3- (6 - エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5- (2 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -N-(ピラゾールー3-イル)ベンズ

アミド、3- (6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5- (2-

ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミ ド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒド ロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド5 - (2-フルオロ-1-メチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリ ジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベ 5 ンズアミド、5-(2-クロロ-1-メチルーエトキシ)-3-(6-エタンス ルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾールー **3-イル)ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)** -N-(イソキサゾール-3-イル)-3-(6-メタンスルホニルピリジンー 3-イルオキシ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエト 10 キシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピリジ ン-2-イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキ シ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(3-メチ ルー「1.2.4] ーチアジアゾールー5ーイル) ベンズアミド、3ー(4ージ メチルスルファモイルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エト 15 キシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1 -メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベン ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル -1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-3-イルオキシ)ベンズア 20 ミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-N-(1-メチ ルー1H-ピラゾールー3-イル)-3-(ピリジン-3-イルオキシ)ベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-4-イルオキシ)ベンズアミ ド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ)-N-(1-メチル 25 - 1 H - ピラゾールー 3 - イル) - 3 - (ピリジン - 4 - イルオキシ)ベンズア ミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ)-3-(3-フル オロー4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾー ルー3-イル)ベンズアミド等である化合物が好ましく、中でも例えば5-イソ

プロポキシー3ー(4ーメタンスルホニルフェノキシ)-N-(4ーメチルチア ゾールー2-イル)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒド ロフラン-3-イルオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-5 (4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエト キシ) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、3 - (4 - メタンスルホニ ルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メトキシメチル-エトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(2-フルオロ-4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズア 10 ミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチルー プロポキシ) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - ベンズアミド、3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ) - 5- (3-メトキシ-1-メチループ ロポキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、N-(4-ヒドロキシ メチルーチアゾールー2ーイル)-5-イソプロポキシー3-(4-メタンスル 15 ホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N-(イソオキサゾール-3-イル) -3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - 5 - (1 - メトキシメチループロポキ シ)ーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メ トキシメチループロポキシ) -N-[1,3,4] チアジアゾールー2ーイルー ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4-メタン 20 スルホニルフェノキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) -ベンズ アミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メ タンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)-ベン ブアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N - (チアゾロ「5, 4-b] ピリジン-2-イル) -ベンズアミド、5-(2-25 ヒドロキシー1ーメチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾロ [5, 4-b] ピリジンー2-イルーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシー2ーメチループロピル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチ

63 ループロポキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール -2-イルーベンズアミド、5-(2-アセチルアミノ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベン ズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシ-エチル)-チアゾール-2-イル]-5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) - N - ピリジン - 2 - イル - ベンズアミド、5 - (2 - ヒドロキシ -エトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミ ド、N-(4-7セチルーチアゾールー2-イル)-5-(2-ヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミ ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(4-ヒドロキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ーベ ンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)-チアゾール-2-イル] -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) -ベンズアミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフ ェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾール

5

10

15

-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- ([1, 2, 4] チアジアゾー 20 ルー5-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2 -メチル-エトキシ) -ベンズアミド、6-[5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンゾイルアミノ] ニコチン酸、5-(2-ヒ ドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(イソキサゾール-3-イル)-3-25 (4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N-(5-ヒドロキシメ チルーチアゾールー2ーイル)ー5ーイソプロポキシー3ー(4ーメタンスルホ ニルフェノキシ)-ベンズアミド、N- [4-(1-ヒドロキシ-エチル)-チ

アゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-

10 N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) -ナアソール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズアミド、N-(2,5-ジメチルチアゾール-4-15 イル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンス

イル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、<math>3-(5-アセチルーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、<math>5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジン-4-イルーオキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、<math>5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジン-3-イルーオキシ) -N-

チアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(2ーオキソー1,2ージヒドローピリジンー3ーイルーオキシ)ーNーチアゾロ[5,4ーb]ピリジンー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー([1,3,4]チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾロ[5,4ーb]ー25 ピリジンー2イルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ーチアゾールー2ーイルスルファニルーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー([1,3,4]チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルスルファニル)ーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5ーメチルー

[1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) - N - チアゾールー2

20

-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N--2-イルスルファニル)ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチル -プロポキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-3-([1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒド 5 ロキシー1ーメチルーエトキシ)ー3ー([1, 3, 4] チアジアゾールー2ー イルスルファニル) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒ ドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェニルスル ファニル) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(3-フルオロー フェニルチオ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾ 10 ールー2ーイルーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(ピリジン-4-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベン ズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(6-メチル -ピリジン-3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミ ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ 15 ニルフェノキシ) -N- (3-メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) ーベンズアミド、5ー(ヒドロキシー1ーメチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(3-メトキシ-1,2,4-チアジアゾ ールー5-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(3-7)プロピルー $[1,\ 2,\ 4]$  ートリアゾールー5-7ル)-3-720 (4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1 **-メチルーエトキシ)-N-[4-(1-ヒドロキシ-1-メチルーエチル)-**チアゾール-2-イル]-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミ ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズア 25ミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) -N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド、5-(1-ヒドロ キシメチルー2ーメチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキ

シ) -N- (チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキシ-1

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284

-メチル-エトキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (ピラ ゾールー3-イル) ベンズアミド、N-(5,6-ジヒドロー4H-シクロペン タチアゾールー2ーイル) -5- (2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシ メチループロポキシ) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N- (1-メチルー1Hーピラゾールー3ーイル) ベンズアミド、3ー(3-フルオロー4 -メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキ シ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) 10 -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(4-エチルスルホニルフ ェノキシ) - 5 - (2 - ヒドロキシ - 1 - メチル - エトキシ) - N - (1 - メチ ル-1 H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、<math>3-(4-1)エタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) 15 -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、5- (2-ヒドロキシー1 **-メチル-エトキシ)-3-(4-イソプロピルスルホニルフェノキシ)-N-**キシー1-メチルーエトキシ) -N-(4-ヒドロキシー4-メチルー4, 5, 6.6a-テトラヒドロー3aH-シクロペンタチアゾールー2-イル)-3-20 (4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミド、3-(4-アセチルフェノ キシ) - 5 - (2 - ヒドロキシ - 1 - メチル - エトキシ) - N - (1 - メチル -1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチ ルーエトキシ) - 3 - (6 - メタンスルホニルピリジン-3 - イルオキシ) - N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒド 25 ロキシー1ーメチルーエトキシ)-3-(4-メトキシカルポニルアミノメチル -フェノキシ) -N-(3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(6-メタン

スルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール

-3-イル) ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオ キシ) -5-(1-メトキシメチル-プロポキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(6ーメタン スルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキ 5 シ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メ チルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N- (イソキサゾール-3-イル) ベンズアミド、3- (6-メタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-メトキシメチル-プロポキシ)-N 10 (ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジ ン-3-イルオキシ)-5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-N(1-メチルー1Hーピラゾールー3ーイル) ベンズアミド、5ー(6ーエタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-3-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エ 15 タンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチル -エトキシ) -N-(ピラゾール-3-イル)-ベンズアミド、N-(1-エチ ルー1H-ピラゾールー3-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)ベンズアミド、 5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスル 20 ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミ ド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メト キシー1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イ ル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-25 エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスル ホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエト キシ) -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホ

ニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキ シ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド5-(2-フルオロ-1-メチ ルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-フルオ ロー1-フルオロメチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3 5 ル) ベンズアミド、3-(4-ジメチルスルファモイルフェノキシ)-5-(2 ーヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-イル) ベンズアミド、3-(3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキ シ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチル-1 10 H-ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド等である化合物がより好ましく、例え ば5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、3 - (4 - メタン スルホニルフェノキシ) -5- (テトラヒドロフラン-3-イルオキシ) -N-チアゾールー2ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 15 -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)-N-チアゾール-2-イルー ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メトキシ メチループロポキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-ベンズア ミド、N- (4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル)-5-イソプロポ キシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N-(イソオ 20 キサゾール-3-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1 ーメトキシメチループロポキシ)ーベンズアミド、3ー(4ーメタンスルホニル フェノキシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-[1, 3, 4]チアジアゾールー2ーイルーベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロ ポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メチルーチア 25 ゾール-2-イル)-ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール メチループロポキシ)ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4ーメタン スルホニルフェノキシ) -N- (チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イル)

ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾロ[5,4-b] ピリジン-2-イ ルーベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)ーチアゾール-2-イル] -5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベン プアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタン 5 スルホニルフェノキシ) -N-ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ペンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチ ルーエトキシ) -N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロ 10 キシーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -5-(2-ヒドロキシー1-メチル ーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ **ノキシ)~N-([1,2,4]チアジアゾール-5-イル)-ベンズアミド、** N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスル 15 ホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -ベンズア ミド、N-「4-(1-ヒドロキシーエチル)ーチアゾール-2-イル]-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチル-エト キシ) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3-20 イルーオキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(2-メチルチアゾールー4 ーイル) ーベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メトキシメチルーチアゾー ルー2ーイル) ーベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) ーチア 25ゾールー2ーイル] ー3ー(4ーメタンスルホニルフェノキシ)-5ー(2ーメ トキシー1-メチル-エトキシ) -ベンズアミド、N- [4-(1-ヒドロキシ ーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)

-5-(テトラヒドロフラン-3-イル-オキシ)-ベンズアミド、N-「4-

PCT/JP2004/002284

(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスル ホニルフェノキシ) -5- (テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズ アミド、N-(2,5-ジメチルチアゾール-4-イル)-5-(2-ヒドロキ シー1ーメチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベン ズアミド、5-イソプロポキシ-3-([1,3,4]チアジアゾール-2-イ 5 ルスルファニル) -N-チアゾロ[5, 4-b] -ピリジン-2イルーベンズア チアジアゾールー2-イルスルファニル)-N-チアゾールー2-イルーベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ) -N-(3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾール-10 5-イル) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾー ルー3-イル)ベンズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール --3-イル)ベンズアミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノ 15 キシ) -5- (2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリ ジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒド ロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-20 イルオキシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、 5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ)-3-(6-メタンスル ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3 ーイル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(イソキサゾール-3 25 -イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール -3-イル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオ キシ) -5-イソプロポキシ-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)

25

ベンズアミド等である化合物が特に好ましい。

また、本発明に係るヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体は、薬学的に 許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加塩又は塩基 付加塩を挙げることができる。

5 本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレ 才異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。こ れらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。 更にこれらの異性体の任意の混合物も本発明に係る化合物に包含されることは言 うまでもない。

10 本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療 薬及び/又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及び/又は予防薬 として有用である。

ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する疾病のことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、

15 糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulindependent diabetes mellitus)とインスリン非依存性糖尿病(NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus)のどちらのタイプの糖尿病にも適応可能である。

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。なお、当該インスリン依存性糖尿病は、その素因により、I型とII型という分類が提唱されている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であった II型糖尿病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間 持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物は、このII型糖尿病に対し ても有用である。

## 【発明の実施の形態】

10

5 以下に本発明に係る化合物の製造方法について説明する。

本発明に係る化合物(I)は、公知の反応手段を用いるか、或いはそれ自体公知の方法に従って容易に製造することができる。なお、本発明に係る化合物(I)は、通常の液相における合成法のみならず、近年発達の目覚ましい例えばコンピナトリアル合成法やパラレル合成法等の固相を用いた方法によっても製造することができる。

本発明に係る化合物は、好ましくは例えば以下の方法により製造することができる。

$$R^{2}O$$
  $R^{2}O$   $R^{2}O$ 

(I-1)

(6)

[式中、Rは低級アルキル基を示し、Xはハロゲン原子を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(7)

(工程1-1)本工程は、3, 5-ジヒドロ安息香酸(1 a)の有するカルボ キシル基に保護基を導入することにより、化合物(1)を製造する方法である。 化合物(1)の有するカルボキシル基の保護基Rは、工程1 乃至3 において、カ

15

20

ルボキシル基の保護基として作用し、かつ、工程4において容易に除去することができるものであれば、いかなるものであってもよいが、例えばメチル基、エチル基、tertーブチル基等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル基、2-ヨウ化エチル基、2,2,2-トリクロロエチル基等のハロゲン化低級アルキル基、

5 アリル基、2-プロペニル基、2-メチル-2-プロペニル基等の低級アルケニル基、ベンジル基、PMB基等のアラルキル基等を挙げることができる。

このようなカルボキシル基の保護基Rの導入及び除去方法については、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(1)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程1)本工程は、酢酸銅及び塩基の存在下、化合物(1)とp-メチルチオフェニルホウ酸(2)とを反応させることにより、5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸エステル(3)を製造する方法である。

用いられるp-メチルチオフェニルホウ酸(2)の量は、化合物(1)1当量 に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃2.5当量である。

酢酸銅の他に硝酸銅を用いることができるが、酢酸銅がより好ましい。

用いられる酢酸銅又は硝酸銅の量は、通常 0. 1 乃至 5 当量、好ましくは、1 乃至 1. 5 当量である。

用いられる塩基としては、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルア 25 ミン等が挙げられ、これらのうち、トリエチルアミンが好ましい。

用いられる塩基の量は、通常 0 乃至 1 0 当量、好ましくは 4 乃至 6 当量である。 反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 1 5 乃至 3 0 度である。

本工程における反応時間は、通常2乃至48時間、好ましくは、12時間であ

. る。

10

15

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものでないならばいずれのものを用いてもよいが、例えば塩化メチレン、アセトニトリル、トルエン等が挙げられ、これらのうち、塩化メチレンが好ましい。

5 このようにして得られる化合物(3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程2)本工程は、塩基の存在下、上記工程1で得られた化合物(3)とハロゲン化アルキル(4)とを反応させることにより、化合物(5)を製造する方法である。

用いられる化合物(4)としては、本工程における反応が支障なく進行して、 化合物(5)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、 ヨウ化エチル、2-臭化プロピル、臭化シクロペンチル、2-ブロモエタノール 等が挙げられ、これらのうち、例えば、2-臭化プロピル、臭化シクロペンチル、 等が好ましく、2-臭化プロピルがより好ましい。

用いられる化合物(4)の量としては、化合物(3)1当量に対して、通常0. 5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

用いられる塩基としては、例えば炭酸カリウム、ジイソプロピルアミン等が挙 げられ、これらのうち、炭酸カリウムが好ましい。

20 用いられる塩基の量は、通常1乃至10当量、好ましくは1.5乃至3当量である。

反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは25万至40度である。

反応時間は、通常1乃至12時間、好ましくは4乃至8時間である。

25 本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものでないならばいずれのものを用いてもよいが、N, Nージメチルホルムアミドが好ましい。このようにして得られる化合物(5)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか、又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程3) 本工程は、上記工程2で得られた化合物(5)とmCPBAとを反 応させることにより、化合物(6)を製造する方法である。本工程において用い られる酸化反応は、文献記載の方法(例えばブラウン(Brown. D)ら著、 「シンプル ピリミジンズ、X、フォーメーション アンド リアクティビティ オブ 2-, 4-, アンド 5-ピリミジニル スルホンズ アンド スルホキ 5 シズ (Simple pyrimidines. X. The formati on and reactivity of 2-, 4-, and 5-pyr imidinyl sulfones and sulfoxides)」、ジ ャーナル オブ ケミカル ソサエティ [セクション] C オーガニック(J ournal of the Chemical Society [Secti 10 on] C: Organic)、第7巻、1967年、p568-572)、そ れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。 用いられるmCPBAの量は、化合物(5)1当量に対して、通常2乃至10 当量、好ましくは3乃至4当量である。

15 反応時間は、通常10分乃至12時間、好ましくは30分乃至1時間である。 反応温度は、通常-78乃至15度、好ましくは0乃至10度である。 用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならばいずれのものを用 いてもよいが、例えば塩化メチレン、クロロホルム等が挙げられ、これらのうち、 クロロホルムが好ましい。

20 このようにして得られる化合物(6)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、再沈殿、溶媒抽出、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程4)本工程は、上記工程3で得られた化合物(6)の有するカルボキシル基の保護基Rを除去して、化合物(7)を製造する方法である。

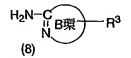
25 カルボキシル基の保護基Rの除去方法は、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ

る。

5

このようにして得られる化合物(7)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程5) 本工程は、上記工程4で得られた化合物(7)と下記式(8)



[式中、各記号は前記定義に同じ]で表されるアミノ化合物とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-1)を製造する方法である。

本反応は文献記載の方法(例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、 10 丸善、1983年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス (Compr ehensive Organic Synthesis)、第6巻、Perg amon Press社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、通常のアミド形成反応を行えばよく、即ち、当 業者に周知の縮合剤を用いて行うか、或いは、当業者に利用可能なエステル活性 化方法、混合酸無水物法、酸クロリド法、カルボジイミド法等により行うことが 15 できる。このようなアミド形成試薬としては、例えば塩化チオニル、塩化オキザ リル、N. Nージシクロヘキシルカルボジイミド、1ーメチルー2ープロモピリ ジニウムアイオダイド、N. N' -カルボニルジイミダゾール、ジフェニルフォ スフォリルクロリド、ジフェニルフォスフォリルアジド、N. N'ージスクシニ ミジルカルボネート、N, N'ージスクシニミジルオキザレート、1-エチルー 20 3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、 クロロギ酸イソブチル又はベンゾトリアゾー1-イルーオキシートリス(ジメチ ルアミノ)フォスフォニウムヘキサフルオロフォスフェイト等が挙げられ、中で も例えば塩化チオニル、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カル ボジイミド塩酸塩、N、Nージシクロヘキシルカルボジイミド又はペンゾトリア 25 ゾー1-イル-オキシートリス(ジメチルアミノ)フォスフォニウムヘキサフル オロフォスフェイト等が好適である。またアミド形成反応においては、上記アミ ド形成試薬と共に塩基、縮合補助剤を用いてもよい。

用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N,<math>N-ジメチルアニリン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7-エン(DBU)、1,5-アザビシクロ[4.

- 5 3.0] ノナー5ーエン (DBN) 等の第3級脂肪族アミン;例えばピリジン、 4ージメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン 等の芳香族アミン等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン等が好ましく、 特に例えばトリエチルアミン又はN, Nージイソプロピルエチルアミン等が好適 である。
- 10 用いられる縮合補助剤としては、例えばNーヒドロキシベンゾトリアゾール水 和物、Nーヒドロキシスクシンイミド、Nーヒドロキシー 5 ーノルボルネンー 2, 3 ージカルボキシイミド又は 3 ーヒドロキシー 3, 4 ージヒドロー4 ーオキソー 1, 2, 3 ーベンゾトリアゾール等が挙げられ、中でも例えばNーヒドロキシベンゾトリアゾール等が好適である。
- 15 用いられる化合物(8)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の 反応条件により異なるが、カルボン酸誘導体(7)又はその反応性誘導体1当量 に対して、通常0.1乃至10当量、好ましくは0.5乃至3当量である。

用いられるアミド形成試薬の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(7)又はその反応性誘導体1当量に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

用いられる縮合補助剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応 条件により異なるが、カルボン酸化合物 (7) 又はその反応性誘導体1当量に対 して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件に 25 より異なるが、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至5当量である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、例えば不活性溶媒が挙げられ、 反応に支障のない限り、特に限定されないが、具体的には、例えば塩化メチレン、 クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、酢酸 エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ペンゼン、キシレン、

20

トルエン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられるが、好適な反応温度確保の点から、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、アセトニトリル又はN,N-ジメチルホルムアミド等が好ましい。

5 本工程における反応温度は、通常-78度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0 乃至30度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 5 乃至 9 6 時間、好ましくは 3 乃至 2 4 時間である。

本工程において用いられる塩基、アミド形成試薬、縮合補助剤は、1種又はそ 10 れ以上組み合わせて、使用することができる。

本工程において製造される化合物(I-1)のB環上の置換基 $R^3$ が保護基を有している場合には、当該保護基を必要に応じて除去することができる。当該保護基の除去は、文献記載の方法(プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I—1)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

また、前記工程3において製造される化合物(5)は、以下の方法によっても 製造することができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程6)本工程は、前記工程1において製造された化合物(3)とアルコール化合物(9)とを反応させることにより、化合物(5)を製造する方法である。

本反応は、いわゆる光延反応であり、ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu. O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トランスフォーメーション オブ ナチュラル プロダクツ (The use of diethyl azodicarboxy late and triphenylphosphine in synthesis and transformation of natural p roducts)」、シンセシス (Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるアルコール化合物(9)の量は、化合物(3)1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

15 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェニルホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(3) 1 当量に対して、通常 0 . 5 乃至 1 0 当量であり、好ましくは 1 乃至 3 当量である。

用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、ジ 20 イソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(3)1当量に対して、通常0.5乃至 10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

25 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 1 5 乃至 3 0 度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、 特に限定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙 げられる。 このようにして得られる化合物 (I-1) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

また、本発明に係る化合物(I-2)は、下記式の方法によっても製造するこ 5 とができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程7)本工程は、前記工程で得られた化合物(1)と化合物(4)とを反応させることにより、化合物(10)を製造する方法である。

10 本反応は、前記工程2と同様の方法で行えばよい。

化合物(1)に対するハロゲンアルキル化合物(4)の当量数、反応温度、反応時間等の反応条件は、前記2と同様の方法又はそれに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

(工程8) 本工程は、前記工程7で得られた化合物(10)と下記式(11)

[式中、各記号は前記定義に同じ] で表されるホウ酸誘導体とを反応させること より、化合物(12)を製造する方法である。

R<sup>1</sup>に保護基が必要な場合には、R<sup>1</sup>の種類に応じて必要な保護基を導入するこ 5 とができる。該R<sup>1</sup>の保護基は、工程8乃至10においてR1の保護基として作 用し、その後容易に除去され、本発明に係る化合物 (I-2) を得ることができ るものであれば、いかなる基であってもよい。

該R<sup>1</sup>の保護基の導入、除去方法は、文献記載の方法(例えば、プロテクティ ブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective G 10 roups in Organic Synthesis), T. W. Gree n著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年等)、それに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、A環上の置換基R<sup>11</sup>を変換することによって、R<sup>1</sup>とすることもできる。

A 環上の置換基 $R^{11}$  から $R^{1}$  への変換は、文献記載の方法(例えば、コンプリ 15 ヘンシブ オーガニック シンセシス (Comprehensive Orga nic Synthesis)第6巻、Pergamon Press社、19 91年、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーション (Com prehensive Organic Transformations) R ichard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)、 20 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ る。

R<sup>11</sup>としては、例えばホルミル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基等 が挙げられる。

R<sup>11</sup>が、例えばホルミル基である場合には、ホルミル基を還元することによっ 25 て、ヒドロキシメチル基へと変換することが可能である。ホルミル基から、ヒド ロキシメチル基への変換反応は、ホルミル基を有する化合物と水素化ホウ素ナト

25

リウムとを反応させることによって、R1としてヒドロキシメチル基を有する化 合物を製造することができる。

さらに、R<sup>1</sup>としてヒドロキシメチル基を有する化合物をアジド化それに続く 還元反応によりアミノメチル基へと変換することができる。

5 また、アルコキシカルボニル基からアルキルカルバモイル基への変換反応は、 アルコキシカルボニル基を有する化合物を加水分解した後、アルキルアミンとア ミド形成反応させることによって、R<sup>1</sup>としてアルキルカルバモイル基を有する 化合物を製造することができる。

前記式(11)で表されるホウ酸誘導体としては、例えば4-ブロモ-フェニルホウ酸、4-フルオロ-フェニルホウ酸、4-メチル-フェニルホウ酸、4-メトキシ-フェニルホウ酸、4-トリフルオロメチル-フェニルホウ酸、4-ヒドロキシメチル-フェニルホウ酸、4-アセチル-フェニルホウ酸、4-シアノーフェニルホウ酸、4-メトキシカルボニル-フェニルホウ酸、4-カルボキシーフェニルホウ酸、4-ホルミル-フェニルホウ酸、4-アミノメチル-フェニルホウ酸、4-カルバモイル-フェニルホウ酸等が挙げられる。

前記式(11)で表されるフェニルホウ酸誘導体が、A環上に $R^{11}$ を置換基として有している場合には、 $R^{11}$ は保護基を有していてもよい。

当該保護基の導入方法については、文献記載の方法(プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか、 又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程9)本工程は、前記工程8で得られた化合物(12)の有するカルボキシル基の保護基Rを除去する方法である。本工程は、前記工程4と同様の反応条件により行えばよく、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループスイン オーガニック シンセシス(Protective Groups in

Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (13) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 5 減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程10)本工程は、前記工程9で得られた化合物(13)とアミノ化合物(8)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。本反応は、前記工程5と同様の反応条件により行うことができる。

10 このようにして得られる本発明に係る化合物(I-2)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物 (I-3) は、以下の方法によっても製造することができる。

[式中、Yはハロゲン原子を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(工程11)本工程は、化合物(14)と前記化合物(4)とを反応させることにより、化合物(14-1)を製造する方法である。本工程において、フェノール誘導体(14)1当量に対して用いられる化合物(4)の当量数、反応温度、反応溶媒等の反応条件は、前記工程7等と同様である。

このようにして得られる化合物(14-1)は、公知の分離精製手段、例えば 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

10 (工程12) 本工程は、前記工程11で得られた化合物(14-1)と化合物 (15)とを反応させることにより、化合物を製造する方法である。

本反応は、塩基、ヒドロキノン及び臭化銅の存在下、化合物(14-1)とメルカプト誘導体(15)とを反応させることにより行えばよい。

本反応において用いられる塩基としては、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素

化ナトリウム等が挙げられ、これらのうち、炭酸カリウム、水素化ナトリウムが 好ましい。

本工程において用いられる塩基の量は、化合物(14-1) 1 当量に対して、通常 0. 5 乃至 2 0 当量であり、好ましくは 3 乃至 1 0 当量である。

5 本工程において用いられるヒドロキノンの量は、化合物(14-1)1当量に 対して、通常0.1乃至10当量であり、好ましくは0.2乃至1.5当量であ る。

本工程において用いられる臭化銅の量は、化合物 (14-1)1 当量に対して、通常 0.1 乃至 10 当量であり、好ましくは 0.2 乃至 2 当量である。

10 反応温度は、通常25度乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは50度乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常10分乃至24時間であり、好ましくは15分乃至3時間である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、 15 特に限定されないが、具体的には、例えばN, Nージメチルホルムアミドが好ま しい。

このようにして得られる化合物 (16) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

20 (工程13)本工程は、前記工程12で得られた化合物(16)の有するカルボキシル基の保護基を除去して、化合物(17)を製造する方法である。

本工程は、前記工程4又は9と同様の方法により行えばよく、文献記載の方法 (例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (17) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す

るか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程14)本工程は、前記工程13で得られた化合物(17)と化合物(8)とを反応させることにより本発明に係る化合物(I-3)を製造する方法である。

本反応は、アミド結合形成反応であり、反応温度、反応溶媒等の反応条件は、 5 前記工程5又は10と同様に行えばよい。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

また、本発明に係る化合物 (I-4) は、以下の方法によっても製造すること 10 ができる。

## [式中、各記号は前記定義に同じ]

20

(工程15)本工程は、前記工程7で得られた化合物(10)の有するカルボキシル基の保護基を除去する方法である。本工程は、前記工程4と同様の反応条件により行えばよく、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループスイン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(18)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、

減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程16)本工程は、前記工程15で得られた化合物(18)と化合物(8)とを反応させることにより化合物(19)を製造する方法である。本反応は、アミド結合形成反応であり、反応温度、反応溶媒等の反応条件は、前記工程5又は10と同様に行えばよい。

このようにして得られる本発明に係る化合物(19)は、公知の分離精製手段、 例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等によ り単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

10 (工程17)本工程は、塩基の存在下、前記工程16で得られた化合物(19) と下記式(20)



15

[式中、A環はピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環又はピリダジン環を示し、 各記号は前記定義に同じ]で表されるハロゲン化合物とを反応させることにより、 本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

本工程において用いられるハロゲン化合物(20)の量は、化合物(19)1 当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本反応において用いられる塩基としては、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素 化ナトリウム等が挙げられ、これらのうち、炭酸カリウムが好ましい。

20 本工程において用いられる塩基の量は、化合物(19)1当量に対して、通常0.5乃至20当量であり、好ましくは1乃至10当量である。

反応温度は、通常25度乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは50度乃 至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常1時間乃至48時間であり、好ましくは1時間乃至24時間 25 である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、 特に限定されないが、具体的には、例えばN、Nージメチルホルムアミドが好ま しい。

20

25

R¹に保護基が必要な場合には、R¹の種類に応じて必要な保護基を導入することができる。該R¹の保護基は、工程17においてR¹の保護基として作用し、その後容易に該保護基が除去されるものであればいかなるものであってもよい。

R<sup>1</sup>の保護基の導入、除去方法は、文献記載の方法(例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Gro ups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、 第2版、John Wiley&Sons社、1991年等)、それに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、A環上の置換基R<sup>11</sup>を変換することによって、R<sup>1</sup>とすることもできる。 A環上の置換基R<sup>11</sup>からR<sup>1</sup>への変換は、文献記載の方法(例えば、コンプリ ヘンシブ オーガニック シンセシス(Comprehensive Orga nic Synthesis)第6巻、Pergamon Press社、19 91年、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーション(Com prehensive Organic Transformations)R ichard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)、 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ る。

R<sup>11</sup>としては、例えばハロゲン原子、アルコキシカルボニル基等が挙げられる。 R<sup>11</sup>が、例えばアルコキシカルボニル基である場合には、アルコキシカルボニル基を還元することによって、ヒドロキシメチル基へと変換することが可能である。

アルコキシカルボニル基から、ヒドロキシメチル基への変換反応は、アルコキシカルボニル基を有する化合物と水素化アルミニウムリチウムとを反応させることによって、R<sup>1</sup>としてヒドロキシメチル基を有する化合物を製造することができる。

さらに、R¹としてヒドロキシメチル基を有する化合物をアジド化それに続く 環元反応によりアミノメチル基へと変換することができる。

前記式で表されるハロゲン化合物(20)が、A環上にR<sup>11</sup>を置換基として有

している場合には、R11は保護基を有していてもよい。

当該保護基の導入方法については、文献記載の方法(プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W. Green著、第2版、

5 John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (I-4) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

10 本発明に係る化合物 (I-5) は、以下の方法によっても製造することができる。

[式中、 $R^{22}$ は、保護基を有していてもよい $R^{2}$ を示し、各記号は前記定義に同じ]

(工程18) 本工程は、塩基の存在下、化合物(21)と前記式(20)



5

10

15

20

25

[式中、R<sup>4</sup>はヒドロキシ基の保護基を示し、各記号は前記定義に同じ]で表されるハロゲン化合物とを反応させて、化合物(23)を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物(21)の有するヒドロキシ基の保護基 $R^4$ の導入は、前記記載の文献(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、<math>T.W.Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程は、前記工程17と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

 $R^4$ としては、より具体的には、例えば、メトキシメチル基、ベンジル基、 4 ーメトキシーベンジル基、 2- (トリメチルシリル) エトキシメチル基、 t e r t ーブチルジメチルシリル基、 t e r t ーブチルカルボニル基等が挙げられる。 用いられる化合物 (20) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (21) 1当量に対して、通常 0.1 乃至 2

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

0 当量、好ましくは0. 5乃至5当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(20)と化合物(21)との反応において、化合物(23)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtert‐プチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り 特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、1,4-ジオ キサン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ジメ チルスルホキシド、1-メチルー2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程においては、反応系中に、酸化銅(I)、酸化銅(II)又は塩化銅(I) を共存させてもよい。

5 また本工程においては、反応系中に、酢酸パラジウム(II)又は塩化パラジウム(II)等のパラジウム塩及び2-(ジーtert-ブチルホスフィノ)ビフェニル又はトリフェニルホスフィン等の配位子を共存させてもよい。

さらに、本工程においては、炭酸銀、酢酸銀、酸化銀又はトリフルオロ酢酸銀 等を反応系中に、共存させてもよい。

10 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室 温乃至 1 5 0 度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 5 時間である。

このようにして得られる化合物(23)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、

15 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程19) 本工程は、前記工程18で得られた化合物(23)のヒドロキシ基の保護基を除去して、化合物(24)を製造する方法である。

本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グ
20 ループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、R<sup>4</sup>がメトキシメチル基の場合には、該保護基の除去は、例えば、トリフルオロ酢酸(TFA)、塩酸等を用いることにより行うことができる。

 $R^4$ の除去にTFAを用いる場合には、TFAの量は、通常0.5乃至1000当量、好ましくは1乃至100当量である。

R<sup>4</sup>の除去に塩酸を用いる場合には、塩酸の量は、通常0.5万至1000当量、好ましくは1万至100当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限 定されないが、例えば塩化メチレン、クロロホルム、メタノール、1,4-ジオ キサン等が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶媒 5 の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

このようにして得られる化合物(24)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精 10 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 20)本工程は、前記工程で得られた化合物(24)と化合物(25-1) 又は(25-2)とを反応させることにより化合物(26)を製造する方法である。

化合物(24)と化合物(25-1)との反応は、いわゆる光延反応であり、 ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu. O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トランスフォーメーション オブ ナチュラル プロダクツ(The use of diethyl azodicarboxylate and triphenyl phosphine in synthesis and transformation of natural products)」、シンセシス(Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるアルコール化合物(25-1)の量は、化合物(2 25 4)1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェニル ホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0. 5 乃至10当量であり、好ましくは1乃至3当量である。 用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、ジィソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

5 本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間 である。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは1 5乃至30度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、 10 特に限定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙 げられる。

また、化合物(24)と化合物(25-2)との反応は、前記工程2と同様の 方法で行えばよい。

化合物(24)に対するハロゲン化合物(25-2)の当量数、反応温度、反 15 応時間等の反応条件は、前記2と同様の方法又はそれに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより行うことができる。

さらに化合物 (26) は化合物 (24) と式 (25-3) R<sup>22</sup>-X<sup>3</sup> (25-3)

[式中、R<sup>22</sup>は、保護基を有していてもよいR<sup>2</sup>を示し、X<sup>3</sup>はメシレート又はト 20 シレートなどの脱離基を示す]で表される化合物とを反応させることにより製造 することができる。

化合物(24)に対する化合物(25-3)の当量数、反応温度、反応時間等の反応条件は、前記 2 と同様の方法又はそれに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

25 このようにして得られる化合物(26)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程21) 本工程は、前記工程で得られた化合物(26)の有するカルボキシル基の保護基Rを除去することにより、化合物(27)を製造する方法である。

本工程は、前記工程4と同様の反応条件により行えばよく、前記文献記載の方法 (例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(27)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

10 (工程 2 2) 本工程は、前記工程で得られた化合物(2 7) とアミノ化合物(I I I) とを反応させることにより化合物(2 8) を製造する方法である。

本反応は、アミド結合形成反応であり、反応温度、反応溶媒等の反応条件は、 前記工程5、10等と同様に行えばよい。

このようにして得られる本発明に係る化合物(28)は、公知の分離精製手段、 15 例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等によ り単離精製することができる。

化合物(28)のR<sup>22</sup>が保護基を有していない場合には、化合物(28)が本 発明に係る化合物に相当する。

また、化合物(28)の $R^{22}$ 及び/又は $R^{3}$ に保護基を有している場合には、 20 その保護基を除去して、本発明に係る化合物 (I-5) を製造することができる。 保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法25 とを組み合わせることにより行うことができる。

例えば、保護基の必要な場合としては、R<sup>2</sup>上の置換基として、ヒドロキシ基を有する場合には、ヒドロキシ基の保護基としては、例えば、tertープチルジメチルシリル基等が挙げられ、該保護基の除去としては、塩酸、トリフルオロ酢酸、水酸化ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオライド等が挙げられ

る。

15

なお、工程18において用いられる化合物(20)の1つとしては、例えば、 下記式(22)

5 [式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物が挙げられ、該化合物は、 下記に示した方法により製造することができる。

[各記号は、前記定義に同じ]

(工程18-1) 本工程は、ジハロピリジン化合物(22-1)とナトリウムチ 10 オアルコキシドとを反応させることにより、アルキルスルファニルピリジン誘導 体 (22-2) を製造する方法である。

本工程において用いられるジハロピリジンとしては、具体的には、例えば、2,5-ジブロモピリジン、2,5-ジクロロピリジン、2,5-ジヨードピリジン、5-ブロモー2-クロロピリジン、2-クロロー5-ヨードピリジン、5-ブロモー2-フルオロピリジン等が挙げられる。

本工程において用いられるナトリウムチオアルコキシドは、通常化合物(22-1)1当量に対して、通常0.1乃至3当量、好ましくは、1乃至2当量である。

用いられるナトリウムチオアルコキシドとしては、具体的には、例えば、ナト 20 リウムチオメトキシド、ナトリウムチオエトキシド等が挙げられる。

本工程において用いられる溶媒としては、例えば不活性溶媒が挙げられ、反応 に支障のない限り、特に限定されないが、具体的には、例えばN, Nージメチル

20

ホルムアミド、テトラヒドロフラン、1-メチル-2-ピロリジノン、水等が挙 げられる。

本工程の反応時間は、通常0.5時間乃至72時間であり、好ましくは、1時 間乃至12時間である。

このようにして得られた化合物(22-2)は、公知の分離精製手段、例えば、 5 **濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか、又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。** 

(工程18-2) 本工程は、前記工程18-1で得られた化合物(22-2) とmCPBAとを反応させることにより化合物(22)を製造する方法である。

本工程において用いられる酸化反応は、前記記載の工程3と同様の方法、これ 10 に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるmCPBAの量、反応温度、反応時間、反応溶媒に ついても、工程3と同様の方法、これに準じた方法で行うことができる。

さらに本工程に用いられる酸化剤としては、過酸化水素水、タングステン酸ナ トリウム、次亜塩素酸ナトリウム等が挙げられる。

本工程において用いられる酸化剤の量としては、通常化合物(22-2)1当 量に対して、通常0.1乃至10当量、好ましくは、1乃至5当量である。

本工程において用いられる溶媒としては、反応に支障のない限り、特に限定さ れないが、具体的には、アセトニトリル、エタノール、メタノール等が挙げられ る。

このようにして得られた化合物(22)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す ることができる。

本発明に係る化合物 (I-6) は、以下の方法によっても製造することができ 25 る。

[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程24) 本工程は、塩基の存在下、化合物(21)と化合物(29)とを反 応させることにより化合物(30)を製造する方法である

本工程において用いられる化合物(29)が有するXとしては、前記定義のハロゲン原子のうち、より具体的には、例えば臭素原子、ヨウ素原子が好ましい。

本工程において用いられる化合物(29)が有するRとしては、前記定義の低級アルキル基のうち、より具体的には、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、

5 イソプロピル基等が好ましい。

本工程において用いられる塩基としては、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertープチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程において用いられる塩基の量は、化合物(21)1当量に対して、通常 0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至2当量である。

10 また本工程においては、反応系中に、酢酸パラジウム(II)又は塩化パラジウム(II)等のパラジウム塩及び2-(ジーtert-ブチルホスフィノ)ビフェニル又はトリフェニルホスフィン等の配位子を共存させてもよい。

本工程において用いられるパラジウム塩の量は、化合物(21)1当量に対して、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至2当量である。

本工程において用いられる配位子の量は、化合物(21)に対して、通常0.1乃至10当量、好ましくは0.5乃至2当量である。

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは50度乃至 反応溶媒の還流温度である。

反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、いずれのものを用いてもよいが、 例えば、

トルエン、1, 4 - ジオキサン、N, N - ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、1 - メチル-2 - ピロリジノン等が挙げられる。

反応時間は、通常 0.5 時間乃至 72 時間、好ましくは 1 時間乃至 12 時間である。

25 このようにして得られる化合物(30)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 25)本工程は、前記工程 24 で得られた化合物(30)のヒドロキシ基の保護基である  $R^4$  を除去して化合物(31)を製造する方法である。(30)

15

20

の有するヒドロキシ基の除去反応は、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、前記工程19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

このようにして得られる化合物(31)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程26) 本工程は、前記工程25で得られた化合物(31)とR<sup>22</sup>OHとを反応させて、化合物(32)を製造する方法である。

本工程において用いられる反応は、いわゆる光延反応であり、ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu. O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トランスフォーメーションオブ ナチュラル プロダクツ(The use of diethyl az odicarboxylate and triphenylphosphine in synthesis and transformation of natural products)」、シンセシス(Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるアルコール化合物 (25) の量は、化合物 (31) 1 当量に対して、通常 0.5 乃至 10 当量、好ましくは 1 乃至 3 当量である。

25 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェニルホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(31)1当量に対して、通常0. 5乃至10当量であり、好ましくは1乃至3当量である。

用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、ジ

25

イソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(31)1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間 5 である。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは1 5万至30度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、 特に限定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙 10 げられる。

このようにして得られる化合物(32)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程27)本工程は、前記化合物(32)の有するカルボキシル基の保護基を除 5 去して、化合物(33)を製造する方法である。本工程は、前記工程21等と同様の方法、それに準じた方法、又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(33)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、 減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程28) 本工程は、前記工程27において得られた化合物(33)と式(II)で表される化合物とを反応させて、化合物(34)を製造する方法である。

本工程における反応は、いわゆるアミド結合形成反応であり、前記工程22と 同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(34)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができ。なお、化合物(34)において、R<sup>3</sup>及び/又はR<sup>22</sup>に保護基を有していない場合には、化合物(34)

20

25

は、本発明に係る化合物である。

(工程 29)本工程は、前記工程 28 において得られた化合物(34)の $R^3$ 及び/又は $R^{22}$ に保護基を有している場合には、適宜その保護基を除去することにより本発明に係る化合物(I-5)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 このようにして得られる化合物(I-5)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精 製することができる。

本発明によって提供されるヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体は、薬学的に許容される塩として存在することができ、当該塩は、本発明に係る化合物

(I) に包含される上記式(I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4)、(I-5)及び(I-6)を用いて、常法に従って製造することができる。

具体的には、上記(I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4)、(I-5)又は(I-6)の化合物が、当該分子内に例えばアミノ基、ピリジル基等に由来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、 pートルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙げることができる。また、本発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理することによっ

15

20

25

ても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療のための薬剤を製造するにあたり、本発明に係る式(I)の化合物は、式(I)の化合物と担体物質とを組み合わせて用いることができる。

10 本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、 治療する症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、1日の投与量は、単回又は複数回の量として、体重1 k g あたり、約0. 0 0 1 m g から約1 0 0 m g であり、好ましくは、体重1 k g あたり、約0. 0 1 m g から約1 0 m g であり、より好ましくは約0. 1 m g から1 0 m g である。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な場合もありうる。

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1 日あたり、体重1 kgあたり、式(I)の化合物を約0.00 1 mgから約1 0 0 mg(好ましくは0.0 1 mgから約1 0 mg)であり、より好ましくは1 日あたり、体重1 kgあたり、式(I)の化合物を約0.1 mgから1 0 mgである。

上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作

用の結果によりできたものだけでなく、担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含む。

医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いその発症 を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好ましい。

5 本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与するためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、経口、直腸、局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与形態の例としては、錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、クリーム、エアロゾールなどがあり、経口用の錠剤が好ましい。

10 経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤滑 割、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることができる。

20

上記の通常の投与形態に加えて、式(I)に係る化合物は、例えば、U.S.特許番号3,845,770、3,916,899、3,536,809、3,598,123、3,630,200及び4,008,719に記載の放出制御手段及び/又はデリバリー装置によっても、投与することができる。

25 経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型のエマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含むカプセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。そのような組成物は、薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活性成分と1

又は2以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれる。

一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは両方とを 均一かつ充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適当な形にすることによ り、組成物は調製される。例えば、錠剤は、圧縮と成形により、必要に応じて、

5 1又は2以上の副成分と共に調製される。圧縮錠剤は、適当な機械で、必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦形剤、界面活性剤又は分散剤と混合して、活性成分をパウダーや顆粒などの形に自由自在に圧縮することにより調製される。

成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釈剤との混合物を適当な機械で成形することにより調製される。

10 好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー剤又は カプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

### (表1)

注射用懸濁液 (I. M.)

	mg/ml
式(Ⅰ)の化合物	10
メチルセルロース	5.0
Tween80	0.5
ベンジルアルコール	9.0
塩化ペンズアルコニウム	1.0
Va 6 1 77 1 14 14 15 7 1 17 1 17 1 17 1	

注射用水を加えて、1.0ml とする。

#### 15 (表2)

錠剤

	mg/tablet
式(Ⅰ)の化合物	25
メチルセルロース	415
Tween80	14.0
ベンジルアルコール	43.5
ステアリン酸マグネシウム	2.5
合計	500mg

### (表3)

### カプセル剤

	mg/capsule
式(I)の化合物	25
ラクトースパウダー	573.5
ステアリン酸マグネシウム	1.5

合計 600mg

### (表4)

### エアロゾール

	1容器あたり
式(I)の化合物	24mg
レシチン、NF Liq. Conc.	1.2 mg
トリクロロフルオロメタン、NF	4.025g
ジクロロジフルオロメタン、NF	12.15 g

- 5 式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、2型糖尿病の発症の治療/予防/遅延に用いられる他の薬剤と組み合わせて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。
- 式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式(I) の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I)の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I)の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。
- 15 (a) ビス-グアニド (例、ブホルミン、メトホルミン、フェンホルミン)
  - (b) PPARアゴニスト(例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノシグリタゾン)
    - (c) インスリン
    - (d) ソマトスタチン
- 20 (e)  $\alpha$  -グルコシダーゼ阻害剤(例、ボグリボース、ミグリトール、アカルボース)、及び

5

10

(f) インスリン分泌促進剤(例、アセトヘキサミド、カルブタミド、クロルプロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グリキジン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、レパグリニド)

2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式(I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式(I)の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約200:1乃至1:200である。式(I)の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であるが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ活性化能及びその試験方法について示す。

15 前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabetes)、第45巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法によって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するのではなく、 20 リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼがグルコース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるThio-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べる。

このアッセイで使用するrecombinant human liver 25 GKはFLAG fusion proteinとしてE.coliに発現させ、 ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL(Sigma)で精製した。 アッセイは平底96-well plateを用いて30℃で行った。Ass ay buffer (25mM Hepes Buffer:pH=7.2、2 mM MgCl<sub>2</sub>、1mM ATP、0.5mM TNAD、1mM dith i o threitol) を $69\mu$ l分注し、化合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを $1\mu$ l加えた。次に、氷中で冷やしておいたEnzyme mixture (FLAG-GK、20U/mlG6PDH)  $20\mu$ lを分注した後、基質である25mMグルコースを $10\mu$ l加え、反応を開始させる(最終グルコース濃度=2.5mM)。

反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1%DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

10 DMSOコントロールでのOD値を100%とし、評価化合物の各濃度におけるOD値を測定した。各濃度のOD値より、Emax(%)及び $EC50(\mu M)$ を算出し、化合物のGK活性化能の指標として用いた。

本方法により本発明に係る化合物のGK活性化能を測定した。その結果を下記表1に示す。

### 15 (表5)

5

### (本発明化合物の GK 活性化能)

化合物番号	Emax(%)	EC50(μM)
製造例1	957	0.25
製造例2	844	0.08
製造例59	936	0.53

本発明に係る化合物は上記表 1 に示したように、Emax及びEC50を指標として、優れたGK活性化能を有している。

### 発明を実施するための最良の形態

以下において、製剤例及び製造例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

### 25

### 製剤例1

製造例1の化合物10部、重質酸化マグネシウム15部及び乳糖75部を均一に

混合して、350μm以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とする。

### 製剤例 2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とする。 製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステア リン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製する。

### 10 製剤例4

20

製剤例2の方法で得られた顆粒剤90部に対して結晶性セルロース10部及びステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製する。

15 以下において、製剤例、製造例、参考例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60F  $_{245}$  (Merck) を、検出法としてUV検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、Wakogel  $^{\text{TM}}$  C-300 (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、LC-SORB  $^{\text{TM}}$  SP-B-ODS (Chemco) 又はYM C-GEL  $^{\text{TM}}$  ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所)を用いた。

下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソプチル基

n-Bu:n-ブチル基

25 t-Bu:t-ブチル基

Me:メチル基

Et:エチル基

Ph:フェニル基

i-Pr:イソプロピル基

n-Pr:n-プロピル基

CDCl<sub>3</sub>:重クロロホルム

CD<sub>3</sub>OD: 重メタノール

DMSO-d<sub>6</sub>:重ジメチルスルホキシド

5 下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

d :ダブレット

dd:ダブルダブレット

t : トリプレット

10 m:マルチプレット

br:ブロード

q:カルテット

J :カップリング定数

Hz:ヘルツ

### 15 製造例1

 $5- \frac{1}{20}$  5 -  $\frac{1}{20}$  5 -  $\frac{1}{20}$  5 -  $\frac{1}{20}$  7 -  $\frac{1}{20}$  20 -  $\frac{1}{20}$  7 -

3,5-ジヒドロキシ安息香酸メチルエステル20.0g(0.12mol)の塩化メチレン溶液(1.21)にモレキュラーシーブズ4A29.0g、p-メチルチオフェニルホウ酸22.0g(0.13mol)、酢酸銅(II)21.6g(0.13mol)及びトリエチルアミン83.0ml(0.59mol)

25 を加えた後、酸素雰囲気下、室温で一晩攪拌した。反応液を濾過した後、減圧濃

縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エ チルエステル=2:1)により精製し、5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオ フェノキシ) 安息香酸メチルエステル12.4g (収率:36%) を黄色固体と して得た。

得られたフェノール体 5 4. 4 m g (0.19 m m o 1) の N, N - ジメチル 5 ホルムアミド溶液 (2.5 m l) に炭酸カリウム 1 2 9 m g (0.9 4 m m o l) 及び2-ブロモプロパン0.053ml(0.56mmol)を加えた後、反応 液を80度で4時間撹拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出 し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル= 10 2:1)により精製し、5-イソプロポキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) -安息香酸メチルエステル55.4mg(収率:89%)を無色油状物として得 た。得られたエステル体41.0mg(0.12mmol)のクロロホルム溶液 (2.0ml) に氷冷下、m-クロロ過安息香酸 64.0mg (0.37mmo 1) を加え、反応液を氷冷下20分間攪拌した。反応液にチオ硫酸ナトリウム水 15 溶液を添加し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄 し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、5-イソプロ ポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-安息香酸メチルエステル4 3. 9mg (収率: 98%) を無色油状物として得た。

得られたスルホン体41.0mg(0.11mmol)のメタノール溶液(1. 0ml) に、2N水酸化ナトリウム水溶液0.28ml(0.56mmol)を 加え、反応液を一晩攪拌した。反応液に2N塩酸水溶液を添加し、酢酸エチルエ ステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮し、 カルボキシル体の粗生成物を得た。得られたカルボキシル体12.0mg(0.

20

25

034mmo1)の塩化メチレン溶液(0.5m1)に2-アミノ-4-メチル チアゾール5.90mg(0.51mol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 9. 30mg (0. 068mmol) 及び1- (3-ジメチルアミノプ ロピル) -3-エチルカルボジイミド塩酸塩13.0mg(0.068mol)

を加えた後、室温で一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。製造例1により得られた化合物の分析データを下記に示す。

5 HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (6H, d, J=6. 0Hz), 2. 22 (3H, d, J=0. 7Hz), 3. 08 (3H, s), 4. 53-4. 57 (1H, m), 6. 57 (1H, d, J=0. 7Hz), 6. 80 (1H, t, J=2. 0Hz), 7. 11 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 27 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz)

ESI-MS (m/e):447 [M+H] + 製造例2

15

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息 香酸メチルエステル1.20g(4.13mmol)のテトラヒドロフラン溶液 (10ml)に(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン1.40g(7.40mmol)及びトリフェニルホスフィン2.00g(7.40mmol)加えた後、ジエチルアゾジカルボキシレート3.20ml(7.40mmol)を氷冷下加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ

5

10

20

25

キサン:酢酸エチルエステル=95:5)により精製し、5-((1S)-2-(t-ブチルジメチルシロキシ) -1-メチルーエトキシ) -3- (4-メチル チオフェノキシ) -安息香酸メチルエステル1.63g(収率:95%)を無色 油状物として得た。得られたエステル体1.84g(3.97mmol)のクロ ロホルム溶液(40ml)に氷冷下、m-クロロ過安息香酸2.06g(12. 0 mm o 1) を加え、反応液を氷冷下 0.5 時間攪拌した。反応液にチオ硫酸ナ トリウム水溶液を添加し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水 溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮し、スルホン体の粗生成物を得た。

得られたスルホン体のメタノール溶液(20m1)に、5N水酸化ナトリウム 水溶液 4.00ml(20.0mmol)を加え、反応液を1.5時間攪拌した。 反応液に5%クエン酸水溶液(30ml)を添加し、酢酸エチルエステルで抽出 し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮し、カルボキシル 体の粗生成物を得た。得られたカルボキシル体の塩化メチレン溶液(40m1) (2-7) に (2-ゾトリアゾール水和物 1. 6 2 g (12.0 mm o 1) 及び 1 - (3 - ジメチル 15 アミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド塩酸塩1.53g(8.00mm o1) を加えた後、室温で一晩攪拌した。反応液を1.5時間攪拌した。反応液 に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を5%クエン酸水溶液、飽 和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮し、アミド体の粗生成物が得られ た。

得られたアミド体の1、4-ジオキサン溶液(60ml)に4N塩酸水溶液2 0m1を加えた後、室温で15分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、トリエ チルアミンを添加し、再度反応液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:2)により精 製し、表題化合物を白色固体として得た。以下に製造例2により得られた化合物 の分析データを下記に示す。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 33 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 10 (s, 3H), 3.80 (m, 2H), 4.56 (m, 1H), 6.88 (m, 1H), 7. 03 (d, 1H, J=3.6Hz), 7. 17 (d, 2H, J=8.

 $8\,H\,z$ ), 7. 22 (m, 1H), 7. 38 (m, 2H), 7. 96 (d, 2H, J=8.  $8\,H\,z$ ), 10. 8 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 449 [M+H] +

上記製造例1又は2と同様の方法により、下記製造例3乃至58の化合物を得 5 た。以下にこれらの化合物の構造及び分析データを示す。

製造例3

15

10 5-エトキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メトキシ メチル-チアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

製造例3の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、プロモエタン、2-アミノ-4-メトキシメチルーチアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 45 (1H, t, J=7. 0Hz), 3. 10 (3H, s), 3. 44 (3H, s), 4. 10 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 45 (2H, s), 6. 85 (1H, t, J=2. 0Hz), 6. 92 (1H, s), 7. 14 (1H, s), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7.

20 29 (1H, s), 7. 94 (2H, d, J=8. 8Hz) ESI-MS (m/e):463 [M+H] + 製造例4

<u>5-シクロペンチルオキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チ</u>アゾール-2-イルーベンズアミドの調製

5 製造例4の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチル チオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、シクロペンチルブロミド、2-アミ ノーチアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 61-1. 93 (8H, m), 3. 07 (3H, s), 4. 75-4. 79 (1H, m), 6. 81 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 97 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 13 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 33 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 6Hz) ESI-MS (m/e): 459 [M+H] +

15 製造例 5

3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -5- (テトラヒドロフラン-3-イ 20 ルオキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製 製造例5の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、3-ヒドロキシテトラヒドロフラン、2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

5 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 14-2. 27 (2H, m), 3. 08 (3H, s), 3. 91-3. 99 (4H, m), 4. 96-4. 97 (1H, m), 6. 82 (1H, d, J=1. 7Hz), 6. 99 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 13 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 18 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 25 (1H, s), 7. 30 (1H, d, J=1. 7Hz), 7. 93 (2H, d, J=8. 9Hz)

ESI-MS (m/e):461 [M+H] + 製造例6

15

20

3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルー エトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例6の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-メトキシ-2-ヒドロキシープロパン及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (d, 3H, J=6. 3Hz), 3. 07 (s, 3H), 3. 38 (s, 3H), 3. 55 (m, 2H), 4. 59 (m,

1H), 6.89 (m, 1H), 6.98 (d, 1H, J=3, 6Hz), 7. 13 (d, 2H, J=8.8Hz), 7.22 (m, 1H), 7.25 (d, 1 H, J=3.6Hz), 7.38 (m, 1H), 7.92 (d, 2H, J=8. 8 H z )

ESI-MS (m/e) : 463 [M+H] +製造例7

15

20

3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - 5 - (2 - メトキシ - 1 - メトキシメチルーエトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製 10

製造例7の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチル チオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1、3-ジメトキシー2-ヒドロキ シープロパン及び2ーアミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスと して得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 08 (s, 3H), 3. 39 (s, 6H), 3. 63 (d, 4H, J=4. 7Hz), 4. 57 (m, 1H), 6. 98 (m, 2H), 7. 15 (d, 2H, J=8.9Hz), 7. 27 (m, 2H), 7. 4 5 (m, 1H), 7.93 (d, 2H, J=8.9Hz)ESI-MS (m/e) : 493 [M+H] +製造例8

<u>3-(2-ブルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-イソプロポキシ</u> -N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

- 5 製造例8の化合物は、製造例1と同様の方法により得られた5-ヒドロキシー3-(2-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロパン、2-アミノーチアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。
- 10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 37 (6H, d, J=6. 1Hz), 3. 11 (3H, s), 4. 60-4. 64 (1H, m), 6. 81 (1H, t, J=2. 2Hz), 7. 02 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=2. 2Hz), 7. 21 (1H, dd, J=7. 5, 8. 5Hz), 7. 31 (1H, t, J=2. 2Hz), 7. 40 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 72 (1H, ddd, J=1. 2, 2. 2, 7. 5Hz) ESI-MS (m/e): 451 [M+H] <sup>+</sup>

製造例9

3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) <math>-5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-(4-メチルーチアゾールー2-イル) -ベンズアミドの調製

製造例9の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシ-1-メトキシーブタン、2-アミノ-4-メチルーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 71 (quintet, 2H, J=7. 3Hz), 2. 23 (s, 3H), 3. 08 10 (s, 3H), 3. 36 (s, 3H), 3. 54 (m, 2H), 4. 32 (m, 1H), 6. 56 (s, 1H), 6. 90 (m, 1H), 7. 13 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 15 (m, 1H), 7. 35 (m, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 9Hz), 10. 6 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 491 [M+H] +

15 製造例10

製造例10の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロパン及び3-アミノピラゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 35 (d, 6H, J=6. 0Hz), 3. 06 (s, 3H), 4. 58 (septet, 1H, J=6. 0Hz), 6. 00 (d, 1H, J=3. 0Hz), 6. 78 (m, 1H), 7. 15 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 32 (m, 1H), 7. 41 (m, 1H), 7. 90 (d, 2H, J=8. 9Hz), 8. 14 (d, 1H, J=3. 0Hz) ESI-MS (m/e): 416 [M+H] +

製造例11

10

15

20

5

### <u>5-イソプロポキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピラジン</u> -2-イルーベンズアミドの調製

製造例11の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-プロモプロパン、2-アミノピラジンを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 39 (d, 6H, J=6. 0Hz), 3. 09 (s, 3H), 4. 62 (septet, 1H, J=6. 0Hz), 6. 82 (m, 1H), 7. 14 (m, 1H), 7. 17 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 39 (m, 1H), 7. 95 (d, 2H, 8. 6Hz), 8. 30 (m, 1H), 8. 41 (m, 2H), 9. 68 (brs, 1H)

製造例12

ESI-MS (m/e) : 428 [M+H] +

# 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) <math>-5-(3-メトキシ-1-メチル-プロポキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例13

5

# <u>5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニ</u>ルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例13の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-3-ヒドロキシーブタン及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 39 (d, 3H, J=6. 1Hz), 1. 88 (m, 1H), 2. 02 (m, 1H), 3. 10 (s, 3H), 3. 84 (m, 10 2H), 4. 71 (m, 1H), 6. 88 (m, 1H), 7. 01 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 17 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 24 (m, 1H), 7. 35 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 48 (m, 1H), 7. 9 5 (d, 2H, J=8. 9Hz), 11. 0 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 463 [M+H] <sup>+</sup>

### 15 製造例14

# $5- \frac{1}{20}$ 20 $\frac{5- \frac{1}{20}}{20}$ $\frac{5- \frac{1}$

製造例14の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロパン及び4-アミノーピラジンを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 38 (d, 6H, J=6. 0Hz), 3. 90 (s, 3H), 4. 63 (septet, 1H, J=6. 0Hz), 6. 83 (m, 1H), 7. 16 (m, 1H), 7. 16 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 29 (m, 1H), 7. 95 (d, 2H, J=8. 9Hz), 8. 31 (dd, 1H, J=1. 2, 5. 6Hz), 8. 61 (br, 1H), 8. 70 (d, 1H, J=5. 6Hz), 8. 90 (d, 1H, J=1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 428 [M+H] +

製造例15

10

20

5

## 

製造例15の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチ 15 ルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-プロモプロパン及び2-アミ ノーピラジンを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 37 (d, 6H, J=6. 0Hz), 3. 08 (s, 3H), 4. 62 (septet, 1H, J=6. 0Hz), 6. 79 (t,

1H, J=2. 2Hz), 7. 05-7. 20 (m, 4H). 7. 31 (t, 1 H, J=2. 2Hz), 7. 93 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 60 (b r, 1H), 8. 68 (d, 2H, J=5. 9Hz)

ESI-MS (m/e) : 428 [M+H] +

製造例16

10

15

## N- (4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル) -5-イソプロポキシー 3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミドの調製

製造例16の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-プロモプロパン及び2-アミノ-4-(tertブチルジメチルシロキシメチル)ーチアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 38 (6H, d, J=6. 0Hz), 3. 08 (3H, s), 4. 61-4. 65 (3H, m), 6. 83 (1H, t, J=2. 2Hz), 6. 87 (1H, s), 7. 17 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 18 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 34 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 95 (2H, d, J=8. 9Hz)

ESI-MS (m/e):463 [M+H] + 製造例17

5

### N-(イソオキサゾール-3-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ)-ベンズアミドの調製

製造例17の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシ-1-メトキシーブタン及び3-アミノ-オキサゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (t, 3H, J=7. 5Hz), 1. 74 10 (quintet, 2H, J=7. 5Hz), 3. 01 (s, 3H), 3. 38 (s, 3H), 3, 57 (m, 2H), 4. 39 (m, 1H), 6. 89 (m, 1H), 7. 16-7. 12 (m, 2H), 7. 14 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 32 (m, 1H), 7. 93 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 3 3 (s, 1H, J=1. 9Hz), 8. 64 (br, 1H)

15 ESI-MS (m/e):461 [M+H] + 製造例18

20 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) <math>-5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-[1, 3, 4] チアジアゾールー2-イルーベンズアミドの調製

製造例18の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシ-1-メトキシーブタン及び2-アミノ-1,3,4-チアジアゾールを用いて、製造例2と同様

の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油 状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (t, 3H, J=7. 5Hz), 1. 75 (quintet, 2H, J=7. 5Hz), 3. 07 (s, 3H), 3. 37 (s, 3H), 3. 56 (m, 2H), 4. 45 (m, 1H), 6. 93 (m, 1H), 7. 14 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 44 (m, 1H), 7. 53 (m, 1H), 7. 91 (d, 2H, J=8. 9Hz), 8. 73 (s, 1H), 12. 0 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H] +

#### 10 製造例19

5

15

20

## 5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニルフェ Jキシ) -N- (4-メチルーチアゾールー2-イル) -ベンズアミドの調製

製造例19の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシーブタン及び2-アミノ-4-メチルーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 68 (m, 2H), 2. 28 (d, 3H, J=1. 0Hz), 3. 09 (s, 3H), 3. 82 (m, 2H), 4. 36 (m, 1H), 6. 57 (d, 1H, J=1. 0Hz), 6. 75 (m, 1H), 7. 11 (m, 1H), 7. 13 (d, 2H,

J=8.9Hz), 7.28 (m, 1H), 7.93 (d, 2H, J=8.9Hz), 10.8 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] +

製造例20

5

### 10 の調製

15

20

製造例20の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシー1-メトキシーブタン及び2-アミノー4-(tertブチルジメチルシロキシメチル)ーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 01 (t, 3H, J=7. 5Hz), 1. 76 (quintet, 2H, J=7. 5Hz), 3. 10 (s, 3H), 3. 40 (s, 3H), 3. 59 (m, 2H), 4. 43 (m, 1H), 4. 64 (s, 2H), 6. 89 (s, 1H), 6. 94 (m, 1H), 7. 18 (d, 2H, J=9. 0Hz), 7. 20 (m, 1H), 7. 40 (m, 1H), 7. 96 (d, 2H, J=9. 0Hz), 10. 0 (br, 1H)

製造例21

ESI-MS (m/e) : 507 [M+H] +

## 5-(2-アミノ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ /+シ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

- 5 製造例21の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-ヒドロキシープロパン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。
- 10 ¹HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (d, 3H, J=6. 0Hz), 2. 92 (d, 2H, J=6. 0Hz), 3. 09 (s, 3H), 4. 41 (sextet, 1H, J=6. 0Hz), 6. 86 (m, 1H), 6. 98 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 14 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 21 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 25 (m, 1H), 7. 42 (m, 1H) 8. 87 (d, 2H, J=8. 9Hz)

ESI-MS (m/e):448 [M+H] + 製造例22

5

## <u>5-(2-ジメチルアミノ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホ</u> ニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例22の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-ジメチルアミノー2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 28 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 3
10 0 (s, 6H), 2. 42 (dd, 1H, J=4. 4, 13. 0Hz), 2. 6
8 (dd, 1H, J=6. 2Hz, 13. 0Hz), 3. 09 (s, 3H), 4.
56 (dt, 1H, J=4. 5, 6. 2Hz), 6. 89 (m, 1H), 7. 0
0 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 15 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7.
22 (m, 1H), 7. 28 (d, 1H, 3. 6Hz), 7. 41 (m, 1H),
15 7. 93 (d, 2H, J=8. 9Hz), 11. 4 (br, 1H)
ESI-MS (m/e): 476 [M+H] +
製造例23

20

## 5-(2-ヒドロキシープロポキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -ベンズアミドの調製

製造例23の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-(tert-ブチルジメチル

シロキシ) - 1 - ヒドロキシープロパン及び 2 - アミノー 4 - メチルチアゾール を用いて、製造例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 28 (d, 3H, J=6. 4Hz), 2. 20 (d, 3H, J=1. 0Hz), 3. 08 (s, 3H), 3. 79 (m, 1H), 3. 93 (m, 1H), 4. 20 (m, 1H), 6. 57 (d, 1H, J=1. 0Hz), 6. 78 (m, 1H), 7. 09 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 16 (m, 1H), 7. 25 (m, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 9Hz), 2), 11. 2 (br, 1H)

10 ESI-MS (m/e):463 [M+H] \* 製造例24

20

15  $3 - (4 - \cancel{3} -$ 

製造例24の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-ヒドロキシー2-メトキシープロパン及び2-アミノー4-メチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 26 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 22 (d, 3H, J=1. 1Hz), 3. 08 (s, 3H), 3. 43 (s, 3H), 3. 72 (m, 1H), 3. 93 (m, 2H), 6. 57 (d, 1H, J=1. 1H

z), 6. 86 (m, 1H), 7. 12 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 1 6 (m, 1H), 7. 29 (m, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 6Hz), 10. 6 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] +

5 製造例25

15

20

5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(チアゾ 10 ロ[5,4-b] ピリジン-2-イル)-ベンズアミドの調製

製造例25の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロパン及び2-アミノーチアゾロ[5,4-b]ピリジンを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 37 (6H, d, J=6. 0Hz), 3. 09 (3H, s), 4. 59-4. 63 (1H, m), 6. 84 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 14 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 19 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 34 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 38 (1H, dd, J=4. 7, 8. 1Hz), 7. 92 (1H, dd, J=1. 5, 8. 1Hz), 7. 94 (2H, d, J=8. 9Hz), 8. 53 (1H, dd, J=1. 5, 4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H] +

製造例26

5 <u>5-(2-ヒドロキシメチルーアリル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキ</u>シ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 08 (3H, s), 3. 49 (2H, s), 4. 06 (2H, s), 4. 91 (1H, s), 5. 19 (1H, s), 7. 00 (1 H, d, J=3. 3Hz), 7. 11 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 13 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 55 (1H, s), 7. 67 (1H, s), 7. 92 (2H, d, J=9. 0Hz)

ESI-MS (m/e): 445 [M+H] +

製造例27

10

15

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-チアゾロ <math>[5, 4-b] ピリジン-2-イル-ベンズアミド の調製

製造例27の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノーチアゾロ[5,4-b]ピリジンを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (6H, d, J=6. 2Hz), 3. 11 (3H, s), 3. 74 (2H, d, J=4. 6Hz), 4. 57-4. 62 (1H, m), 6. 92 (1H, t, J=1. 8Hz); 7. 19 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 36 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 43 (1H, dd,

10 J=4. 7, 8. 2Hz), 7. 49 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 94 (2H, d, J=8. 9Hz), 8. 03 (1H, dd, J=1. 4, 8. 2Hz), 8. 49 (1H, dd, J=1. 4, 4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H] +

製造例28

15

5

<u>5-(3-ヒドロキシ-2-メチループロピル)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (6H, d, J=6. 7Hz), 1. 97 -2. 05 (1H, m), 2. 50-2. 94 (2H, m), 3. 08 (3H, s), 3. 50-3. 56 (2H, m), 7. 03 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 13 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 42 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 52 (1H, s), 7. 63 (1H, s), 7.

93 (2H, d, J=8.8Hz) ESI-MS (m/e):447 [M+H] + 製造例29

合わせることにより白色結晶として得られた。

5

10

15

20

3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2 ーイル)-5-(ピペリジン-4-イルーオキシ)ーベンズアミド塩酸塩の調製 製造例29の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチ ルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tertーブトキシカルボ ニル)-4-ヒドロキシーピペリジン及び2-アミノー4-メチルーチアゾール を用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み

<sup>1</sup>HNMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ : 1. 93 (m, 2H), 2. 11 (m, 2H), 2. 31 (s, 3H), 2. 99 (s, 3H), 3. 13 (m, 2H), 3. 30 (m, 2H), 4. 75 (m, 1H), 6. 89 (s, 1H), 7. 11 (m, 2H, J=8. 9Hz), 7. 27 (m, 1H), 7. 52 (m, 1H), 7. 84 (d, 2H, J=8. 9Hz)

製造例30

5-(1-アセチル-ピペリジン-4-イルオキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)-ペンズアミドの調製

製造例30の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-アセチル-4-ヒドロキシーピペリジン及び2-アミノ-4-チアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 80 (m, 3H), 2. 20-2. 00 (m, 2H), 2. 14 (s, 3H), 2. 51 (s, 3H), 3. 10 (s, 3H), 3. 50 (m, 1H), 3. 75 (m, 1H), 4. 01 (m, 1H), 4. 84 (m, 1H), 6. 71 (s, 1H), 6. 92 (m, 1H), 7. 18 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 43 (m, 1H), 7. 76 (m, 1H), 7. 96 (d, 2H, J=8. 9Hz)

15 ESI-MS (m/e):530 [M+H] + 製造例31

20 2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(4-メチルーチアゾール-2-イルーカルバモイル)-フェノキシ] プロピオン酸の調製

製造例31の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロピオン酸tert
ブチルエステル及び2-アミノ-4-メチル-チアゾールを用いて、製造例1と

同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色結晶として得られた。なお、本化合物の製造に際して、カルボキシル基の保護基であるtertーブチル基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1. 53 (d, 3H, J=6.8Hz), 2. 28 (s, 3H), 3. 27 (s, 3H), 5. 03 (septet, 1H, J=6.8Hz), 6. 82 (m, 1H), 6. 94 (m, 1H), 7. 25 (d, 2H, J=8.8Hz), 7. 42 (m, 1H), 7. 50 (m, 1H), 7. 95 (d, 2H, J=8.8Hz)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] +

製造例32

15

20

10

<u>5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニ</u>ルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例32の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ-3-ヒドロキシブタン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ:1. 35 (d, 3H, J=6.0Hz), 1. 83 (m, 1H), 2. 00 (m, 1H), 3. 08 (s, 3H), 3. 78 (m, 2H), 4. 65 (m, 1H), 6. 86 (m, 1H), 6. 98 (m, 1H, J=3.5Hz), 7. 13 (d, 2H, J=8.8Hz), 7. 21 (d, 1H, J=3.5Hz), 7. 23 (m, 1H), 7. 45 (m, 1H,), 7. 91 (d, 2H, J=8.8Hz), 12. 1 (br, 1H) ESI-MS (m/e):463 [M+H] †

10

15

20

## <u>3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチルカルバモイル-エ</u>トキシ)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-ベンズアミドの調製

製造例 3 3 0 化合物は、製造例 3 1 で得られた 2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) <math>-5-(4-𝒴を) アディールーチアゾールー 2 -4 ルファストルーチアゾールー 2 -4 ルファスとして得られた。製造例 3 1 で得られた該化合物とメチルアミンとの反応は、アミド結合形成反応であり、文献記載の方法(例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1 9 8 3 年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス(Comprehensive Organic Synthesis)、第6巻、Pergamon Press社、1 9 9 1 年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。  $^1$  HNMR (CDC 1  $_3$ )  $\delta$ : 1. 5 9 (s, 3 H), 2. 2 6 (s, 3 H), 2.

86 (d, 3H, J=4. 7Hz), 3. 10 (s, 3H), 4. 73 (q, 1)

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284 139

H. J = 6.6 Hz), 6.47 (br, 1H), 6.57 (m, 1H), 6. 83 (m. 1H), 7.12 (d. 2H, J=8.8Hz), 7.22 (m. 1)H), 7. 31 (m, 1H), 7. 93 (d, 2H, J=8. 8Hz), 11. 0 (br. 1H)

ESI-MS (m/e) : 490 [M+H] +5 製造例34

15

20

5-(2-アセチルアミノ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホ 10 ニルフェノキシ) - N - チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例34の化合物は、製造例2で得られた5-(2-ヒドロキシ-1-メチル ーエトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - N - チアゾールー 2-イルーベンズアミドの有するヒドロキシ基をアミノ基に変換することにより 得られた5-(2-アミノ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルーフェノキシ) - N - チアゾールー2-イルーベンズアミドと酢酸とを反応 させることにより白色アモルファスとして得られた。

ヒドロキシ基からアミノ基への変換反応は、ヒドロキシ基をメシル基に変換した 後、該メシル体とアジ化ナトリウムとを反応させてアジド体とした後に、トリフ ェニルホスフィン等によりアジド基を還元することにより行うことができる。該 変換反応は、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーションズ(C omprehensive Organic Transformation s)、Richard C. Larock著 第2版、John Wiley& Sons社、1999年、等) に記載の方法、それに準じた方法又はこれらと常

法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、3-(2-アミノ-1-メチル-エトキシ)-5-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドと酢酸との反応は、アミド結合形成反応であり、工程1や他の工程で用いられるアミド結合形成反応と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 33 (d, 3H, J=6. 0Hz), 2. 03 (s, 3H), 3. 10 (s, 3H), 3. 49 (t, 2H, J=5. 8Hz), 4. 56 (sextet, 1H, J=6. 0Hz), 5. 98 (t, 1H, J=10 5. 8Hz), 6. 87 (m, 1H), 7. 00 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 15 (d, 2H, J=8. 7Hz), 7. 28 (m, 2H), 7. 54 (m, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8. 7Hz), 11. 9 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 490 [M+H] +

製造例35

15

20

5

N- [4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -5-イソプ ロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミドの調製

製造例35の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロパン及び2-アミノ-4-(1-tertブチルジメチルシロキシーエチル)ーチアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 38 (6H, d, J=6. 0Hz), 1. 55 -1. 60 (3H, br), 3. 08 (3H, s), 4. 63 (1H, quin t, J=6. 0Hz), 4. 90 (1H, q, J=6. 6Hz), 6. 79-6. 85 (2H, m), 7. 16 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, br), 7. 36 (1H, br), 7. 94 (2H, d, J=8. 8Hz) ESI-MS (m/e): 477 [M+H] <sup>+</sup>

製造例36

10

15

5

## <u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-ピリジン-2-イルーベンズアミドの調製

製造例36の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノピリジンを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色結晶として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (3H, d, J=3. 2Hz), 3. 08 (3H, s), 3. 76-3. 79 (2H, m), 4. 57-4. 63 (1H, m), 6. 48 (1H, t, J=2. 0Hz), 7. 13-7. 17 (1H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 18 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 35 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 76 (1H, ddd, J=1. 6, 5. 1, 8. 4Hz), 7. 93 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 30 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 4Hz)

ESI-MS (m/e):443 [M+H] + 製造例37

5 <u>5-(2-ヒドロキシーエトキシ) - 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)</u>-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例37の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1-(tert-ジメチルブチルシロキシ)-2-ヒドロキシエタン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 10 (s, 3H), 4. 01 (t, 2H, J=4.5Hz), 4. 14 (t, 2H, J=4.5Hz), 6. 87 (m, 1H), 7. 02 (d, 1H, J=3.0Hz), 7. 16 (d, 2H, J=8.4Hz),

15 7. 30 (m, 2H), 7. 38 (m, 1H), 7. 95 (d, 2H, J=8. 4Hz), 11. 3 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 435 [M+H] +

製造例38

10

<u>5-(2-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

- 5 製造例38の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジフェニルシロキシ)-2-ヒドロキシシクロペンタン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。
- ¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 62-2. 08 (6H, m), 3. 08 (3H, s), 4. 24-4. 30 (1H, m), 4. 55-4. 60 (1H, m), 6. 87 (1H, t, J=2. 0Hz), 7. 00 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 14 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, t, J=2. 0Hz), 7. 25 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 40 (1H, t, J=2. 0Hz), 7. 93 (2H, d, J=8. 8Hz)
  - ESI-MS (m/e):475 [M+H] +

N-(4-アセチルーチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メ チルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミドの 調製

5 製造例39の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び4-アセチル-2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 58 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 80 (2H, d, J=5. 2Hz), 4. 63 (1H, q, J=5. 6Hz), 6. 81-6. 89 (1H, m), 7. 12-7. 19 (3H, m), 7. 38 (1H, br), 7. 83 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 95 (2H, dd, J=8. 9Hz)

15 ESI-MS (m/e):491 [M+H] + 製造例40

20 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(4-ヒドロキシメチル-チァゾール-2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミドの調製

製造例 40 の化合物は、製造例 1 で得られた 5- ヒドロキシ-3- (4- メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1- (tert-ブチルジメチル

シロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノ-4-tertブチルジメチルシロキシメチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (3H, d, J=6. 2Hz), 3. 09 (3H, s), 3. 75-3. 80 (2H, m), 4. 55-4. 66 (3H, m), 6. 83-6. 86 (1H, m), 6. 88 (1H, s), 7. 12-7. 20 (3H, m), 7. 33-7. 36 (1H, m), 7. 94 (2H, d, J=8. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H] +

## 10 製造例41

5

15

20

25

N-[4-(1-ヒドロキシーエチル)-チアゾール-2-イル]-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ペンズアミドの調製

製造例41の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノ-4-(1-tertブチルジメチルシロキシーエチル)チアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 49 (3H, d, J=6. 5Hz), 3. 12 (3H, s), 3. 68 (2H, d, J=5. 0Hz), 4. 60 (1H, q, J=6. 2Hz), 4. 80-4. 9 0 (1H, m), 6. 94 (1H, s), 6. 96-6. 99 (1H, m), 7.

23 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 29-7. 32 (1H, m), 7. 4 7-7. 50 (1H, m), 7. 89 (1H, s), 7. 96 (2H, d, J=8.9Hz)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H] +

5 製造例42

3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキ シー1-メチルーエトキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製 10 5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル9.00g(0. 43mo1)のピリジン溶液(50.0m1)に1-プロモ-2-フルオロ-4 -ヨードベンゼン20.4g(0.68mol)、炭酸セシウム20.8g(0. 64mol) 及び酸化銅(II) 5.07g(0.64mol) を加えた後、窒 素雰囲気下、130度で8時間攪拌した。反応液を濾過した後、減圧濃縮し、得 15 られた残渣に酢酸エチルエステル及び飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、有 機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチルエステル=9:1) により精製し、3-(4-プロモ-3-フルオローフェノキシ)-5-メトキシ メトキシ安息香酸メチルエステル10.6g(収率:65%)を黄色油状物とし 20 て得た。

得られたエステル体357mg(0.93mmol)のジメチルスルホキシド溶液(6.0ml)にメタンスルフィン酸ナトリウム757mg(7.41mmol)及びヨウ化銅1.41g(7.41mmol)を加えた後、反応液を12

0度で6時間撹拌した。反応液に塩化ナトリウム水-アンモニア水(9:1)を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=2:1)により精製し、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル170mg(収率:48%)を無色油状物として得た。

5

25

得られたエステル体 3. 3 4 g (8. 69 mm o 1) の塩化メチレン溶液 (6 0. 0 m 1) に、トリフルオロ酢酸 3 0. 0 m 1 を加え、反応液を室温で 2 時間 攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (ヘキサン:酢酸エチルエステル=3:7) により精製し、3 - (3-フルオロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 5-ヒドロキシ安息香酸メチルエステル 2. 5 9 g (収率:88%) を無色油状物として得た。

得られたフェノール体 7 7. 5 mg (0.23 mm o 1) のテトラヒドロフラン溶液 (1.0 m 1) に (2 R) -1-(t-ブチルジメチルシロキシ) -2-15 ヒドロキシプロパン8 7.0 mg (0.46 mm o 1) 及びトリフェニルホスフィン119 mg (0.46 mm o 1) 加えた後、ジエチルアゾジカルボキシレートの40%トルエン溶液 0.25 m 1 (0.57 mm o 1) を加え、室温で一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=2:1)により精製し、5-((1 S) -2-(t-ブチルジメチルシロキシ) -1-メチルーエトキシ) -3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ) -安息香酸メチルエステル80.0 mg (収率:69%) を無色油状物として得た。

製造例42の化合物は、得られた5-((1S)-2-(tーブチルジメチルシロキシ)-1-メチルーエトキシ)-3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-安息香酸メチルエステル及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

 $^{1}$ HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (3H, d, J=6. 3Hz), 3. 23 (3H, s), 3. 78-3. 80 (2H, m), 4. 56-4. 61 (1H,

m), 6. 83-6. 94 (3H, m), 7. 01 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 23 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 37 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 41 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 94 (1H, t, J=8. 2Hz) ESI-MS (m/e) : 467 [M+H] +

5 製造例43

5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(5-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製 製造例43の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ) -2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー5-メチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 29 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 37 (3H, s), 3. 08 (2H, s), 3. 69-3. 76 (2H, m), 4. 52-4. 57 (1H, m), 6. 82 (1H, t, J=2. 0Hz), 6. 8 (1H, s), 7. 12 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 20 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 35 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz)

ESI-MS (m/e) : 463 [M+H] +

製造例44

20

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) -ベンズアミ ドの調製

- 5 製造例44の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び5-アミノ-1,2,4-チアジアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。
- 10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (3H, d, J=6. 2Hz), 3. 12 (3H, s), 3. 68 (2H, d, J=5. 1Hz), 4. 58-4. 85 (1 H, m), 7. 00 (1H, s), 7. 23 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 37 (1H, s), 7. 56 (1H, s), 7. 95 (2H, d, J=8. 9Hz), 8. 37 (1H, s)
- 15 ESI-MS (m/e):450 [M+H] + 製造例45

5

N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスル ホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)ーペンズアミドの調製

製造例45の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシ-1-メトキシプロパン及び2-アミノ-4-tertブチルジメチルシロキシメチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 35 (3H, d, J=6. 3Hz), 3. 0 9 (3H, s), 3. 41 (3H, s), 3. 49-3. 64 (2H, m), 4. 58-4. 67 (3H, m), 6. 87-6. 92 (2H, m), 7. 13-7. 20 (3H, m), 7. 35-7. 38 (1H, br), 7. 94 (2H, d, J=8. 8Hz)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H] +

15 製造例46

20

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(5-メトキシカルボニルーピリジン-2-イル)-ベンズアミドの調製</u>

 -ピリジンを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (d, 3H, J=6. 0Hz), 3. 10 (s, 3H), 3. 80 (m, 2H), 3. 96 (s, 3H), 4. 61 (m, 1H), 6. 80 (m, 1H), 7. 16 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 20 (m, 1H), 7. 37 (m, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 33-8. 46 (m, 2H), 8. 80 (br, 1H), 8. 93 (m, 1H)

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H] +

10 製造例47

5

20

# <u>6-[5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンゾ</u> 15 イルアミノ]ニコチン酸の調製

製造例47の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び6-アミノーニコチン酸を用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1. 29 (d, 6H, J=6.0Hz), 3. 20 (s, 3H), 4. 76 (septet, 1H, J=6.0Hz), 6. 9 4 (m, 1H), 7. 23 (d, 2H, J=8.8Hz), 7. 33 (m, 1H), 7. 49 (m, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 29 (m, 2H), 8. 87 (m, 1H), 11. 2 (s, 1H)

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H] +

製造例48

5

# <u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニ</u>ルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

- 10 製造例48の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-(tert-ブチルジメチルシロキシ-3-ヒドロキシ)ブタン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。
- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 25 (s, 3H, J=6. 2Hz), 1. 28 (s, 3H, J=6. 2Hz), 3. 08 (s, 3H), 3. 87 (m, 1H), 4. 22 (m, 1H), 6. 85 (m, 1H), 6. 99 (m, 1H), 7. 1 3 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 23 (m, 2H), 7. 38 (m, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 8Hz), 12, 0 (br, 1H)
- 20 ESI-MS (m/e):463 [M+H] + 製造例49

# 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(イソキサゾール-3- イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミドの調製

- 5 製造例49の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノオキサゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。
- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (d, 3H, J=6.0Hz), 2. 04 (br, 1H), 3. 08 (s, 3H), 3. 77 (m, 2H), 4. 60 (m, 1H), 6. 87 (m, 1H), 7. 15 (d, 2H, J=8.8Hz), 7. 19 (m, 2H), 7. 35 (m, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8.8Hz), 8. 30 (d, 1H, J=1.6Hz), 9. 24 (br, 1H)
- 15 ESI-MS (m/e): 433 [M+H] +

N-(5-E)ドロキシメチルーチアゾールー2ーイル) -5-A プロポキシー3 -(4-A) スルホニルフェノキシ) - ベンズアミドの調製

製造例 50 の化合物は、製造例 1 で得られた 5 ーヒドロキシー 3 ー (4 ーメチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2 ーブロモプロパン及び2 ーアミノー5 ーホルミルチアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。  $^{1}$  HNMR(CDC  $1_{3}$ ) $\delta$ : 1.36(d, 6 H, J = 6.0 Hz), 3.08(s, 3 H), 4.59(septet, 1 H, J = 6.0 Hz), 4.79(s, 2 H), 6.82(s, 1 H), 7.14(d, 2 H, J = 8.4 Hz), 7.13 – 1.18(m, 2 H), 7.31(s, 1 H), 7.92(d, 2 H, 1 = 8.4 Hz), 11.2(br, 1 H) ESI – MS(m/e): 463 [M+H] + 製造例 51

15

10

N- [4-(1-ヒドロキシ-エチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -ベンズアミドの調製

20 製造例51の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1-メトキシ-2-ヒドロキシープロパン及び2-アミノ-4-(1-tertブチルジメチルシロキシエチル)チアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

25 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 35 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 55

(3H, d, J=6.3Hz), 3. 08 (3H, s), 3. 41 (3H, s), 3. 49-3. 64 (2H, m), 4. 59-4. 70 (1H, m), 4. 90 (1H, q, J=6.3Hz), 6. 80 (1H, brs), 6. 90 (1H, br), 7. 16 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 23-7. 26 (1H, br), 7. 42 (1H, brs), 7. 94 (2H, d, J=8.9Hz) ESI-MS (m/e):507 [M+H] +

製造例52

10

5

N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-(4-メタンスル ホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ)-ベンズ アミドの調製

製造例52の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、3-ヒドロキシーテトラヒドロフラン及び2-アミノ-4-tertブチルジメチルシロキシメチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 10-2. 36 (2H, m), 3. 09 (3H, s), 3. 39-4. 07 (4H, m), 4. 66 (2H, s), 4. 96-5. 05 (1H, m), 6. 84 (1H, t. J=2. 0Hz), 7. 15-7. 2 0 (3H, m), 7. 30 (1H, br), 7. 96 (2H, d, J=8. 8H z)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H] +

製造例 5 3

5 - (2-Lドロキシー1-メチルーエトキシ) - 3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ) - N - (2-メチルチアゾールー4-イル) -ベンズアミドの調製製造例53の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシー3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ) - 2-ヒドロキシプロパン及び4-アミノー2-メチルチアゾールを

10 用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (d, 3H, J=6.0Hz), 2. 3 1 (br, 1H), 2. 66 (s, 3H), 3. 09 (s, 3H), 3. 78 (m, 2H), 4. 59 (m, 1H), 7. 13-7. 16 (m, 1H), 7. 15 (d,

15 2H, J=8.8Hz), 7. 32 (m, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8.8Hz), 8. 90 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 463 [M+H] +

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル) -ベンズア ミドの調製

- 5 製造例 5 4 の化合物は、製造例 1 で得られた 5 ーヒドロキシー 3 ー (4 ーメチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、1 ー (tertーブチルジメチルシロキシ) ー 2 ーヒドロキシプロパン及び 2 ーアミノー 4 ーメトキシメチルチアゾールを用いて、製造例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。
- 10 <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (d, 3H, J=6. 0Hz), 3. 0 9 (s, 3H), 3. 42 (s, 3H), 3. 78 (m, 2H), 4. 44 (m, 2H), 4. 57 (m, 1H), 6. 86 (m, 1H), 6, 91 (s, 1H), 7. 10-7. 26 (m, 3H), 7. 31 (m, 1H), 7. 97 (d, 2H, J=8. 9Hz), 9. 67 (br, 1H)
- 15 ESI-MS (m/e):493 [M+H] + 製造例55

N- [4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)-ベンズアミド(製造例51のジアステレオ異性体)の調製

製造例55の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ヒドロキシ-1-メトキシプロパン及び2-アミノ-4-(1-tertブチルジメチルシロキシエチル)チ

アゾールを用いて、製造例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 35 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 55 (3H, d, J=6. 3Hz), 3. 08 (3H, s), 3. 41 (3H, s), 3. 49-3. 64 (2H, m), 4. 59-4. 70 (1H, m), 4. 90 (1H, q, J=6. 3Hz), 6. 80 (1H, brs), 6. 90 (1H, br), 7. 16 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 23-7. 26 (1H, br), 7. 42 (1H, brs), 7. 94 (2H, d, J=8. 9Hz) ESI-MS (m/e): 507 [M+H] +

## 10 製造例 5 6

5

20

25

N- [4-(1-ヒドロキシーエチル) - チアゾール-2-イル] -3-(4-15 メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズアミドの調製

製造例 5 6 の化合物は、製造例 1 で得られた 5 ーヒドロキシー 3 ー (4 ーメチルチオフェノキシ) 安息香酸メチルエステル、3 ーヒドロキシテトラヒドロフラン及び 2 ーアミノー 4 ー (1 ー t e r t ブチルジメチルシロキシエチル) チアゾールを用いて、製造例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 10-2. 36 (2H, m), 0. 39 (3H, s), 3. 89-4. 07 (4H, m), 4. 85-4. 95 (1H, m), 4. 97-5. 04 (1H, m), 6. 81-6. 85 (2H, m), 7. 16 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 23 (1H, brs), 7. 34 (1H, br

s), 7. 96 (2H, d, J=8. 7Hz) ESI-MS (m/e):505 [M+H] + 製造例57

N- [4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(テトラヒドロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズアミド(製造例56のジアステレオ異性体)の調製

10 製造例 5 7 の化合物は、製造例 5 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 2. 10-2. 35 (2H, m), 3. 09 (3H,

s), 3. 89-4. 06 (4H, m), 4. 86-4. 95 (1H, m), 4.

97-5.05 (1H, m), 6.81-6.85 (2H, m), 7.16 (2

15 H, d, J=8.7Hz), 7. 22 (1H, brs), 7. 34 (1H, brs), 7. 96 (2H, d, J=8.7Hz)

ESI-MS (m/e):505 [M+H] +

## 5 の調製

10

15

製造例58の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メチルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、1-(tert-プチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び4-アミノ-2,5-ジメチルチアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 28 (d, 3H, J=6. 0Hz), 2. 32 (s, 3H), 2. 56 (s, 3H), 3. 07 (s, 3H), 3. 72 (m, 2H), 4. 53 (m, 1H), 6. 79 (t, 1H, J=2. 0Hz), 7. 08 (dd, 2H, J=2. 0, 6. 8Hz), 7. 18 (s, 1H), 7. 3 2 (s, 1H), 7. 89 (dd, 2H, J=2. 0, 6. 8Hz), 8. 6 7 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] +

5

10

15

20

# <u>5-イソプロポキシー3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルフェノキシ)</u> -N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

3,5-ジヒドロキシ安息香酸メチルエステル25.0g(0.15mol)、のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(250ml)に炭酸カリウム41.0g(0.30mmol)及び2-ブロモプロパン23.8g(0.19mmol)を加えた後、反応液を80度で4時間撹拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=5:1)により精製し、5-ヒドロキシ-3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル12.0g(収率:38%)を無色油状物として得た。

得られたフェノール体700mg(3.30mmo1)の塩化メチレン溶液(30m1)にモレキュラーシーブズ4A1.05g、pーホルミルフェニルホウ酸1.00g(6.70mo1)、酢酸銅(II)605mg(3.30mo1)及びトリエチルアミン2.32m1(16.6mo1)を加えた後、酸素雰囲気下、室温で一晩攪拌した。反応液を濾過した後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=5:1)により精製し、3-(4-ホルミルフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル593mg(収率:57%)を無色油状物として得た。

得られたホルミル体 5 9 0 mg (1.88 mm o 1) のメタノール溶液 (20 m1) に水素化ホウ素ナトリウム 8 5.0 mg (2.25 mm o 1) を加えた後、反応液を室温で 16 時間撹拌した。反応液を濃縮後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得

られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチルエステル=2:1) により精製し、3-(4-ヒドロキシメチルフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル567mg(収率:95%)を無色油状物として得た。

5 得られたアルコール体200mg(0.63mmo1)のクロロホルム溶液(10m1)に、トリエチルアミン0.18m1(1.26mmo1)及び塩化メタンスルホニル0.073m1(0.95mmo1)を加え、反応液を50度で15分間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣にDMF5.0mlを加えて溶解し、アジ化ナトリウム123mg(1.90mmo1)を加え、80度で1時間攪拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮し、アジド体の粗生成物を得た。

得られたアジド体のテトラヒドロフランー水(10:1)溶液(11m1)にトリフェニルホスフィン247mg(1.26mmo1)を加え、反応液を90 15 度で14時間攪拌した。反応液に2N塩酸水溶液を添加し、酸性水溶液とした。 酢酸エチルエステルで洗浄後、水層に4N水酸化ナトリウム水溶液を添加し、塩 基性水溶液とした後、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮し、 アミン体を粗生成物として67.8mg(収率:34%)得た。

得られたアミン体のクロロホルム溶液(5.0m1)にトリエチルアミン(0.20 057m1(0.41mmo1)及びクロロギ酸メチルエステル0.024m1(0.31mmo1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加後、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮し、メトキシカルボニルアミノメチル体を粗生成物として得た。

得られたメトキシカルボニルアミノメチル体のテトラヒドロフランーメタノー 25 ル(5:3)溶液(8.0ml)に、4N水酸化ナトリウム水溶液1.0ml(4.00mmol)を加え、反応液を50度で一晩攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)により精製し、5-イソプロポキシ-3-(4-メトキシ

5

10

15

カルボニルアミノメチルフェノキシ)-安息香酸 6 3. 1 mg (収率: 8 5 %) を白色固体として得た。

得られたカルボキシル体のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(3.0m1)に2-アミノチアゾール33.0mg(0.33mol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物76.0mg(0.49mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩63.0mg(0.33mol)を加えた後、室温で一晩攪拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。製造例59により得られた化合物の分析データを下記に示す。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 71 (3H, s), 4. 36 (2H, d, J=5.5Hz), 4. 57 (1H, m), 4. 99-5. 10 (1H, br), 6. 75 (1H, brs), 6. 96-7. 05 (4H, m), 7. 20 (1H, br), 7. 27-7. 34 (3H, m), 10. 70-10. 88 (1H, br)

上記製造例59と同様の方法により、製造例60乃至64の化合物を得た。以下にこれらの化合物の構造及び分析データを示す。

# 20 製造例 60

ESI-MS (m/e) : 442 [M+H] +

<u>5-イソプロポキシ-3-(4-メチルカルバモイル-フェノキシ)-N-チア</u>

# ゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例60の化合物は、製造例59で得られた3-(4-ホルミルフェノキシ) -5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステルのホルミル基を酸化して得られた 3-(4-カルボキシフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステ ルとメチルアミンとの縮合反応により得られた3-(4-メチルカルバモイルー フェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル及び2-アミノチア ゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと同様の 方法により無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 36 (6H, d, J=6. 1Hz), 3. 00 10 (3H, d, J=4. 8Hz), 4. 58 (1H, m), 6. 12-6. 21 (1 H, br), 6. 79 (1H, t. J=2. 2Hz), 6. 99-7. 06 (4 H, m), 7. 24-7. 27 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J=3. 6 Hz), 7. 72 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H] +

## 15 製造例 6 1

5

<u>3-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-5-イソプロポキシ-N-チ</u> 20 アゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例61の化合物は、製造例60で得られた3-(4-カルボキシルフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、ジメチルアミン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例60と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと同様の方法により無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (6H, d, J=6.0Hz), 2. 98 -3. 15 (6H, br), 4. 56 (1H, m), 6. 78 (1H, t, J=2.3Hz), 6. 98 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 00-7. 06 (2H, m), 7. 14-7. 17 (1H, m), 7. 24-7. 28 (2H, m),

5 7. 40-7. 47 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 426 [M+H] +

製造例62

10

15

# 5-イソプロポキシ-3-(4-メチルカルボニルアミノメチル-フェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例59で得られた3-(4-アミノメチルフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、アセチルクロライド及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例59と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 35 (6H, d, J=6. 0Hz), 2. 0 5 (3H, s), 4. 40 (2H, d, J=5. 6Hz), 4. 57 (1H, m), 5. 95-6. 07 (1H, br), 6. 78 (1H, t, J=2. 2Hz),

20 6. 93-7. 02 (4H, m), 7. 20-7. 32 (4H, m) ESI-MS (m/e): 426 [M+H] +

# <u>5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルアミノメチル-フェノキシ)</u> -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

ります。 製造例63の化合物は、製造例59で得られた3-(4-アミノメチルフェノキシ)-5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、メタンスルホニルクロリド及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例59と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 36 (6H, d, J=6. 0Hz), 2. 9 4 (3H, s), 4. 32 (2H, d, J=6. 1Hz), 4. 60 (1H, m), 4. 79-4. 88 (1H, m), 6. 77 (1H, m), 6. 98-7. 38 (8H, m)

ESI-MS (m/e) : 462 [M+H] +

15 製造例64

3-[4-(1-ヒドロキシープロピル)-フェノキシ]-5-イソプロポキシ

# -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例64の化合物は、製造例59で得られた3-(4-ホルミルフェノキシ) -5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、エチルマグネシウムプロミド及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例59と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。なお、3-(4-ホルミルフェノキシ) -5-イソプロポキシ安息香酸メチルエステルとエチルマグネシウムブロミドとの反応は、いわゆるグリニャー反応でありあり、文献記載の方法(例えば、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーション(Comprehensive Organic Transformations)Richard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 92 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 3 4 (6H, d, J=6. 1Hz), 1. 67-1. 88 (2H, m), 4. 51 -4. 63 (2H, m), 6. 76 (1H, t, J=2. 3Hz), 6. 95-7. 07 (3H, m), 7. 04-7. 07 (1H, m), 7. 20-7. 24 (2H, m), 7. 32 (2H, d, J=8. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 413 [M+H] +

製造例65

20

25

15

5

10

<u>6-[3-イソプロポキシ-5-(チアゾール-2-イルカルバモイル)-フェ</u> <u>ノキシ]-ニコチン酸メチルエステルの調製</u>

製造例59で得られた5-ヒドロキシー3-イソプロポキシ安息香酸メチルエ

ステル3.0g(14.3mmol)のメタノール溶液(50ml)に4N水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、室温で12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ク

ロロホルム: メタノール=50:1) により精製し、5-ヒドロキシ-3-イソプロポキシ安息香酸 2. 44 g(収率: 87%)を白色固体として得た。

5

10

15

得られたカルボン酸 2. 40g (12.2mmo1)のクロロホルム溶液(50m1)に、氷冷下、2-アミノチアゾール2.45g (24.5mmo1)、トリエチルアミン3.40m1(24.5mmo1)、2-クロロー1,3-ジメチルイミダゾリニウムクロリド4.14g (24.5mmo1)を加え、室温で13時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣のメタノール溶液(40m1)に4N水酸化ナトリウム水溶液10m1を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)により精製し、5ーヒドロキシー3ーイソプロポキシーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド1.81g (収率:53%)を白色固体として得た。

得られたアミド体100mg (0.36mmo1)のN, N一ジメチルホルム アミド溶液 (10.0ml)に、6-クロロニコチン酸メチルエステル123mg (0.72mmol)、炭酸カリウム199mg (1.44mmol)を加えた後、窒素雰囲気下、80度で18時間攪拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。製造例65により得られた化合物の分析データを下記に示す。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 36 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 9 3 (3H, s), 4. 60 (1H, m), 6. 91-7. 02 (3H, m), 7. 29-7. 40 (3H, m), 8. 31 (1H, dd, J=8.6, 2.4Hz), 5

8. 81 (1H, d, J=2.4Hz) ESI-MS (m/e):414 [M+H] + 製造例66

<u>3-(5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポ</u> <u>キシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの</u>調製

製造例65で得られた6-[3-イソプロポキシ-5-(チアゾール-2-イ10 ルカルバモイル)-フェノキシ]-ニコチン酸メチルエステル60.0mg(0.15mmol)のテトラヒドロフラン溶液(5.0ml)に氷冷下、水素化アルミニウムリチウム6.0mg(0.16mmol)を加え、0度で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し、酢酸エチルで抽出し、有機層を乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。以下に製造例66により得られた化合物の分析データを下記に示す。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 36 (6H, d, J=6. 0Hz), 4. 5 4-4. 64 (1H, m), 4. 68 (2H, s), 6. 90 (1H, t, J=20 2. 1Hz), 6. 92-6. 98 (2H, m), 7. 22 (1H, t, J=1. 7Hz), 7. 31-7. 37 (2H, m), 7. 77 (1H, dd, J=2. 8, 8. 3Hz), 8. 14 (1H, br) ESI-MS (m/e): 386 [M+H] +

上記製造例65又は66と同様の方法により、製造例67乃至73の化合物を 25 得た。以下にこれらの化合物の分析データを示す。

<u>5-イソプロポキシ-3-(5-メタンスルホニルピリジン-2-イル)-N-</u> チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例67の化合物は、製造例65で得られた5-ヒドロキシ-3-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド及び2,5-ビスメタンスルホニルピリジンを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色油状物として得られた。

10 なお、2,5-ビスメタンスルホニルピリジンは、2,5-ジブロモピリジンとナトリウムチオメトキシドとを反応させて、2,5-ビス-メチルチオピリジンとした後にメタクロロ過安息香酸で酸化することにより得られた。2,5-ジブロモピリジンとナトリウムメトキシドとの反応、及び2,5-ビス-メチルチオピリジンをメタクロロ過安息香酸

15 で酸化させる反応は常法により行うことができる。

製造例68

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 37 (6H, d, J=6. 1Hz), 3. 1 1 (3H, s), 4. 58-4. 66 (1H, m), 6. 93 (1H, t, J=1. 8Hz), 6. 99 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 12 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 36 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 40 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 21 (1H, dd, J=2. 6, 8. 7Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 6Hz) ESI-MS (m/e): 434 [M+H] +

3-(5-アセチル-ピリジン-2-イル-オキシ)-5-イソプロポキシ-N -チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例68の化合物は、製造例65と同様の方法により得られた5-ヒドロキシー3-イソプロポキシーNーチアゾールー2ーイルーベンズアミド及び2ークロロー5ーアセチルピリジンを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。¹HNMR(CDCl₃)δ:1.37(6H,d,J=6.0Hz),2.59
 (3H,s),4.61(1H,m),6.93(1H,t,J=2.1Hz),6.98(1H,d,J=3.6Hz),7.04(1H,d,J=8.6Hz),7.29(1H,t,J=2.1Hz),7.38(2H,m),8.30(1H,dd,J=2.5,8.6Hz),8.75(1H,d,J=2.5Hz)ESI-MS(m/e):398[M+H] +

15 製造例69

5-イソプロポキシ-3-(5-メトキシカルボニルーピラジン-2-イルーオ

5

15

### キシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミドの調製

製造例69の化合物は、製造例65と同様の方法により得られた5-ヒドロキシ-3-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド及び2-クロロ-5-メトキシカルボニルピラジンを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 38 (6H, d, J=6. 0Hz), 4. 03 (3H, s), 4. 57-4. 65 (1H, m), 6. 95 (1H, t, J=2. 1Hz), 7. 00 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 33-7. 35 (1H, m), 7. 37-7. 42 (2H, m), 8. 54 (1H, d, J=1. 2Hz), 8. 85 (1H, d, J=1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 415 [M+H] +

製造例70

<u>3-(5-シアノーピリジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-</u> チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例 7 0 の化合物は、製造例 6 5 と同様の方法により得られた 5 - ヒドロキシ 20 - 3 - イソプロポキシー N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド及び 2, 5 - ジブロモピリジンを用いて、製造例 6 5 と同様の方法により得られた 3 - (5 - ブロモーピリジン - 2 - イルーオキシ) - 5 - イソプロポキシー N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミドとシアン化銅 (I) とを反応させることにより無色アモルファスとして得られた。

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284

なお、3-(5-7)ロモーピリジン-2-7ルーオキシ)-5-7ソプロピルーNーチアゾール-2-7ルーベンズアミドとシアン化銅との反応は、文献記載の方法(例えば、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーション(Comprehensive Organic Transformations)Richard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせた方法により製造することができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 37 (6H, d, J=6. 1Hz), 4. 6 1 (1H, m), 6. 89-6. 92 (1H, m), 6. 97-7. 01 (1H, m), 7. 06-7. 09 (1H, m), 7. 26-7. 29 (1H, m), 7. 35-7. 40 (1H, m), 7. 93-7. 98 (1H, m), 8. 47-8. 49 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 381 [M+H] +

製造例71

15

10

5

<u>5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-4-イ</u>ルーオキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

20 製造例71の化合物は、製造例59と同様の方法により得られた5-ヒドロキシ -3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、4-ブロモーピリジン塩酸塩及 び2-アミノチアゾールを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (6H, d, J=6. 0Hz), 4. 73 25 -4. 83 (1H, m), 5. 51 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 03 (1 H, dd, J=2. 5, 7. 4Hz), 6. 99 (1H, t, J=2. 2Hz), 7. 30 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 38-7. 44 (2H, m), 7. 55-7.59 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 372 [M+H] +

製造例72

5

<u>5-イソプロポキシー3-(2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジンー3-イルーオキシ)-N-チアゾールー2-イルーベンズアミドの調製</u>

- 10 製造例72の化合物は、製造例59と同様の方法により得られた5-ヒドロキシー3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、3-プロモー2-ヒドロキシーピリジン及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色結晶として得られた。
- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 34 (6H, d, J=6.0Hz), 4. 62 -4. 72 (1H, m), 6. 41 (1H, dd, J=6.7, 7.2Hz), 6. 76 (1H, t, J=2.3Hz), 7. 10-7. 13 (1H, dd, J=1.5, 2.2Hz), 7. 14 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 27-7. 29 (1H, m), 7. 30-7. 37 (2H, m), 7. 48 (2H, d,
- 20 J = 3.6 Hz)

ESI-MS (m/e) : 372 [M+H] +

#### 5 の調製

10

15

製造例73の化合物は、製造例59と同様の方法により得られた5-ヒドロキシー3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、3-ブロモ-2-ヒドロキシーピリジン及び2-アミノーチアゾロ[5,4-b]ピリジンを用いて、製造例65と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (6H, d, J=6. 0Hz), 4. 6 8-4. 81 (1H, m), 6. 25 (1H, t, J=6. 9Hz), 6. 68 -6. 72 (1H, m), 7. 13-7. 16 (1H, m), 7. 31-7. 4 0 (2H, m), 7. 44-7. 54 (2H, m), 8. 12 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 46-8. 52 (1H, m) ESI-MS (m/e): 423 [M+H] +

5-イソプロポキシー3-([1, 3, 4] チアジアゾールー2-イルスルファニル)-N-チアゾロ[5, 4-b]-ピリジン-2イルーベンズアミドの調製3-ヒドロキシー5-ヨード安息香酸メチルエステル120mg(0. 43mo1)、のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(4.0m1)に炭酸カリウム298mg(2.16mmo1)及び2-ブロモプロパン0.12ml(1.29mmo1)を加えた後、反応液を80度で一晩撹拌した。反応液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=5:1)により精製し、5-ヨードー3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル133mg(収率:96%)を無色油状物として得た。

5

10

25

得られたヨード体132mg (0.41mmol)のN, N-ジメチルホルム アミド溶液 (10ml)に2-メルカプト-1,3,4-チアジアゾール292 mg (2.47mol)、炭酸カリウム456mg (3.30mol)、ヒドロ キノン27.0mg (0.25mmol)及び臭化銅(I)35.0mg (0.

25mmol)を加えた後、窒素雰囲気下、130度で40分間攪拌した。反応 液に水を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄 し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、5-イソプロ ポキシー3-(1,3,4-チアジアゾール-2-イルーチオ)安息香酸メチル 20 エステル8.90mg(収率:7%)を無色油状物として得た。

得られたエステル体のメタノール溶液(1.0ml)に、2N水酸化ナトリウム水溶液0.14ml(0.29mmol)を加え、反応液を室温で5時間攪拌した。反応液に2N塩酸水溶液を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮し、カルボキシル体の粗生成物を得た。

得られたカルボキシル体のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(1.2ml)に2-アミノーチアゾロ [5,4-b] ーピリジン8.20mg(0.054mol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物5.00mg(0.037mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド

塩酸塩7.10mg(0.037mol)を加えた後、室温で一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。製造例74により得られた化合物の分析データを下記に示す。

5 <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (6H, d, J=6. 0Hz), 4. 5 4-4. 62 (1H, m), 7. 32 (1H, dd, J=4. 6, 8. 2Hz), 7. 37 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 56 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 74 (1H, dd, J=1. 4, 8. 2Hz), 7. 79 (1H, t, J=1. 8Hz), 1. 8Hz), 8. 52 (1H, dd, J=1. 4, 4. 6Hz), 9. 07 (1 10 H, s)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H] +

上記製造例74と同様の方法により、製造例75乃至製造例88の化合物を得た。以下にこれらの化合物の内、代表例の化合物の分析データを示す。 製造例75

15

20

製造例75の化合物は、製造例74で得られた5-ヨード-3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、2-アミノチアゾール及び3-メルカプト-4-メチル-[1,2,4]トリアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (6H, d, J=5. 9Hz), 3. 6 5 (3H, s), 4. 53-4. 57 (1H, m), 6. 98 (1H, q, J= 3. 5Hz), 7. 06 (1H, s), 7. 20 (1H, d, J=3. 5Hz), 7. 41 (1H, s), 7. 53 (1H, s), 8. 29 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e):374 [M-H] -製造例76

## 10 $\frac{5-4 + 2 - 3 - 4 + 2 -$

製造例76の化合物は、製造例75で得られた5-ヨード-3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、2-アミノチアゾール及び2-メルカプトーチアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 33 (6H, d, J=6.0Hz), 4. 5 4-4.62 (1H, m), 6. 95 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 15 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 29-7. 32 (2H, m), 7. 50 (1 H, dd, J=1.5, 2.2Hz), 7. 69 (1H, d, J=1.5Hz),

20 7. 77 (1H, d, J=3.4Hz)

製造例77

 $5- \frac{1}{2}$   $\frac{5- \frac{1}{2}}{2}$   $\frac{5- \frac{1}{2}}{2}$   $\frac{1}{2}$   $\frac$ 

ESI-MS (m/e) : 362 [M+H] +

15 製造例 7 8

5 - 1 -

## ニル) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製

製造例 780 化合物は、製造例 74 で得られた 5-3 ードー 3-4 ソプロポキシ安息香酸メチルエステル、2-7 ミノチアゾール及び 2- メルカプトー [1, 3, 4] チアジアゾールを用いて、製造例 74 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。  $^1$  HNMR( $CD_3OD$ ) $\delta:1.37$ (6H,d,J=6.0Hz),4.71-4.81(1H,m),7.14(1H,d,J=3.7Hz),7.45(1H,t,J=1.8Hz),7.50(1H,d,J=3.7Hz),7.68(1H,t,J=1.8Hz),7.89(1H,t,J=1.8Hz),9.8

10 32 (1H, s)

5

15

20

25

ESI-MS (m/e) : 379 [M+H] +

製造例79

 $5- \frac{1}{2} - \frac{1}{2} -$ 

製造例79の化合物は、製造例74で得られた5-ヨード-3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステル、2-アミノチアゾール及び2-メルカプト-5-メチルスルファニル-[1,3,4]チアジアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (6H, d, J=6.0Hz), 2. 7 5 (3H, s), 4. 55-4. 63 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J= 3. 6Hz), 7. 13 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 32 (1H, t, J=1.8Hz), 7.53 (1H, t, J=1.8Hz), 7.72 (1H, t, J=1.8Hz)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H] +

製造例80

5

 $5- \frac{1}{2} - \frac{1}{2} -$ 

製造例 8 0 の化合物は、製造例 7 4 で得られた 5 ー ヨードー 3 ー イソプロポキ シ安息香酸メチルエステル、2 ー アミノチアゾール及び2 ー メルカプトー 5 ー メ チルー [1, 3, 4] チアジアゾールを用いて、製造例 7 4 と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスと して得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 35 (6H, d, J=6. 0Hz), 2. 72 15 (3H, s), 4. 56-4. 64 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 17 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 35 (1H, t, J= 1. 8Hz), 7. 54 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 73 (1H, t, J=1. 8Hz)

ESI-MS (m/e) : 393 [M+H] +

5 - (テトラヒドロフラン-3- (-1) - (-

## 5 ミドの調製

10

15

20

製造例81の化合物は、2-ブロモプロパンの代わりに、(3R)-3-ブロモプロパンを用いて、製造例74と同様の方法により製造した5-ヨード-3-(テトラヒドロフラン-3-イルオキシ)安息香酸メチルエステル、2-アミノチアゾール及び3-メルカプト-[1,2,4]トリアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 05-2. 24 (2H, m), 3. 89-4. 02 (4H, m), 4. 94-4. 98 (1H, m), 7. 06 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 23 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 40 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 48 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 68 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 32 (1H, s) ESI-MS (m/e): 390 [M+H] +

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(4-メチルーチアゾール-2-イル) -3-([1,3,4] チアジアゾール-2-イルスルファニル) -ベンズアミドの調製

製造例82の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨードー安息香酸メチルエステル、1-tertージメチルシロキシ-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー4-メチルーチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(2-tertーブチルージメチルシロキシ-1-メチルーエトキシ)-5-ヨードーN-(4-メチルーチアゾールー2-イル)ーベンズアミド、2-メルカプトー[1,3,4]チアジアゾールを用いて、製造例74と同様、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。また、ヒドロキシ基の保護基であるtertーブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 38 15 (s, 3H), 4. 79 (m, 2H), 4. 65 (m, 1H), 6. 63 (s, 1H), 7. 38 (m, 1H), 7. 72 (m, 1H), 7. 82 (m, 1H), 9. 08 (s, 1H)

ESI-MS (m/e) : 409 [M+H] +

製造例83

20

25

5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-N-(4-メチルーチアゾ-ル-2-イル)-3-([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル)-ベンズアミドの調製

10

15

製造例83の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨードー安息香酸メチルエステル、5-tertーブチルジメチルシロキシーペンタン-2ーオール及び2ーアミノー4ーメチルーチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(3-tertーブチルジメチルシロキシ-1-メチループロポキシ)-5ーヨード-N-(4ーメチルーチアゾールー2ーイル)ーベンズアミド、2ーメルカプトー[1,3,4]チアジアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これに準じた方法又はこれら常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。また、ヒドロキシ基の保護基であるtertーブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 33 (d, 3H, J=6. 1Hz), 2. 10 -1. 75 (m, 4H), 2. 18 (d, 1H, J=1. 0Hz), 3. 78 (m, 2H), 4. 63 (m, 1H), 6. 56 (d, 1H, J=1. 0Hz), 7. 38 (m, 1H), 7. 61 (m, 1H), 7. 73 (m, 1H), 9. 05 (s, 1H), 11. 1 (br. 1H)

ESI-MS (m/e):423 [M+H] + 製造例84

20

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-([1, 3, 4] チアジ アゾールー2-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド の調製

製造例84の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨード-安息香酸メチルエステ 25 ル、1-tert-ブトキシ-2-オール及び2-アミノチアゾールを用いて製 造例65と同様の方法により得られた3-(2-tert-ブチルジメチルシロキシ-1-メチル-プロポキシ)-5-3-ド-N-(チアゾール-2-イル)-ベンズアミド、2-メルカプト-[1,3,4]チアジアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これ準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。また、ヒドロキシ基の保護基であるtert-ブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 30 (d, 3H, J=6. 0Hz), 3. 80 (m, 2H), 4. 62 (sextet, 1H, J=6. 0Hz), 7. 00 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 27 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 40 (m, 1H), 7. 62 (m, 1H), 7. 81 (m, 1H), 9. 09 (s, 1H) ESI-MS (m/e): 395 [M+H] +

製造例85

15

5

10

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェニルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例85の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨードー安息香酸メチルエステ 20 ル、1-tertーブチルジメチルシロキシーブタン-2-オール及び2-アミノチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(2-tertーブチルジメチルシロキシ-1-メチループロポキシ)-5-ヨード-N-(チアゾール-2-イル)ーベンズアミド、2-メルカプト-[1,3,4]チアジアゾールを用いて、製造例74と同様の方法、これ準じた方法又はこれらと常法

とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。また、ヒドロキシ基の 保護基である t e r t ーブチルジメチルシロキシ基は、製造例 2 と同様の方法、 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することが できる。

5 HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 07 (s, 3H), 3. 78 (m, 2H), 4. 58 (m, 1H), 7. 01 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 24 (m, 2H), 7. 37 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 55 (m, 1H), 7. 61 (m, 1H), 7. 84 (d, 2H, J=8. 6Hz), 11. 3 (br, 1H)

10 ESI-MS (m/e):465 [M+H] \* 製造例86

15 3-(3-7)ルオローフェニルチオ)-5-(2-1)ヒドロキシ-1-1メチルーエトキシ)-N-4アゾール-2-4ルーベンズアミドの調製

製造例86の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨードー安息香酸メチルエステル、1-(tertージメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(2-te rtーブチルジメチルシロキシ-1-メチルーエトキシ)-5-ヨードーN-(チアゾール-2-イル)ーベンズアミド、3-フルオロチオフェノールを用いて、製造例74と同様の方法、これ準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。また、ヒドロキシ基の保護基であるtertーブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 27 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3, 7 5 (m, 2H), 4. 54 (m, 1H), 7. 18-6. 95 (m, 4H), 7. 21 (m, 1H), 7.30 (m, 1H), 7.52-7.40 (m, 2H) ESI-MS (m/e) : 405 [M+H] +

製造例87 5

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(ピリジン-4-イルス ルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミドの調製 10

製造例87の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨード-安息香酸メチルエステ ル、1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び 2-アミノチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(2 - tert-ブチルジメチルシロキシ-1-メチル-エトキシ)-5-ヨード-N- (チアゾール-2-イル) -ベンズアミド、4-メルカプトピリジンを用い 15 て、製造例74と同様の方法、これ準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより黄色油状物として得られた。また、ヒドロキシ基の保護基である t ertーブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行った。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 36 (d, 3H, J=6. 1Hz), 3. 72 20 (d, 2H, J=6.1Hz), 4.68 (sextet, 1H, J=6.1H z), 7. 20 (m, 3H), 7. 45 (m, 1H), 7. 54 (m, 1H), 7. 75 (m, 1H), 7. 85 (m, 1H), 8. 36 (m, 2H) ESI-MS (m/e) : 388 [M+H] +

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-メチル-ピリジン</u> -3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミドの調製

製造例88の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨードー安息香酸メチルエステル、1-(tert-ジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノチアゾールを用いて製造例65と同様の方法により得られた3-(2-tert-ブチルジメチルシロキシ-1-メチルーエトキシ)-5-ヨードーN-(チアゾール-2-イル)-ベンズアミド、3-メルカプト-6-メチルーピリジンを用いて、製造例74と同様の方法、これ準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。また、ヒドロキシ基の保護基であるtert-ブチルジメチルシロキシ基の除去は、製造例2と同様の方法、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行った。 $^1$ HNMR(CDCl $_3$ )  $\delta$ : 1. 24(d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 54(s、3H), 3. 72(m, 2H), 4. 52(m, 1H), 6. 97(m, 2H), 7. 16(m, 2H), 7. 33(m, 1H), 7. 59(m, 1H), 8. 52(m, 1H), 12. 0(br, 1H)

ESI-MS (m/e): 402  $[M+H]^{+}$ 

製造例89

20

5

10

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(3-メチルー<math>[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -ベンズアミドの調製

- 5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル25.0g(119mmol)のトルエン溶液(375ml)に4-メタンスルホニループロモベンゼン33.4g(142mmol)、酢酸パラジウム2.67g(11.9mmol)、2-(ジーtert-ブチルホスフィノ)ビフェニル5.31g(17.8mmol)、リン酸カリウム50.3g(237mmol)を加えた後、
- 10 反応容器を封管したのち、130度で6時間攪拌した。反応液に酢酸エチルエステルを加え、濾過した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=2:1)により精製し、3-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル31.0g(収率:69%)を白色固体として得た。
- 15 得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-メトキシメトキシー 安息香酸メチルエステル30.9g(84.3mmo1)の塩化メチレン溶液(100m1)にトリフルオロ酢酸60m1を氷冷下で加えた後、室温で反応液を4時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、5-20 ヒドロキシー3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)安息香酸メチルエステル15.2g(収率:56%)を白色固体として得た。

得られた 5 ーヒドロキシー 3 ー (4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) 安息香酸メチルエステル 1 0. 0 g (3 1. 0 mm o 1) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0 0 m 1) に (2 R) ー1ー (tープチルジメチルシロキシ) ー2ーヒドロキシプロパン 1 1. 8 g (6 2. 1 mm o 1) 及びトリフェニルホスフィン 1 6. 3 g (6 2. 1 mm o 1) 加えた後、ジエチルアゾジカルボキシレートの 4 0 %トルエン溶液 3 3. 8 m 1 (7 7. 6 mm o 1) を氷冷下で加え、室温で 1 2 時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチルエステル = 8:2) により精製し、5 ー ((1

S) -2-(tert-ブチルジメチルシロキシ) -1-メチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -安息香酸メチルエステルを黄色油状物として得た。

得られた 5-((1S)-2-(t-) チルジメチルシロキシ) -1- メチル - エトキシ) -3-(4- メタンスルホニルーフェノキシ) - 安息香酸メチルエステル 200 mg (0.40 mm o1) 及び 5- アミノー3- メチルー [1,2,4] チアジアゾールを用いて、製造例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせた方法により、製造例 89 の化合物を無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CD<sub>3</sub>OD) δ: 1. 30 (d, 6H, J=6. 2Hz), 2. 50 (s, 3H), 3. 12 (s, 3H), 3. 68 (d, 2H, J=5. 0Hz), 4. 58-4. 63 (m, 1H), 7. 01 (s, 1H), 7. 23 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 36 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 97 (d, 2H, J=8. 8Hz)

15 ESI-MS (m/e):464 [M+H] + 製造例90

20 N-[3-ヒドロキシメチル-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル] -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチルーエト キシ) ベンズアミドの調製

製造例90の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1

ーメトキシー 2 ープロパノール及び5 ーアミノー3 ー (t ープチルジメチルシロキシメチル) ー [1, 2, 4] チアジアゾールを用いて、製造例8 9 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、無色アモルファスとして得られた。

5 <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 34 (3H, d, J=6. 3Hz), 3. 0 9 (3H, s), 3. 41 (3H, s), 3. 49-3. 64 (2H, m), 4. 60-4. 72 (1H, m), 4. 79 (2H, s), 6. 92 (1H, t, J =2. 0Hz), 7. 16 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, b r), 7. 93 (2H, d, J=8. 7Hz)

10 ESI-MS (m/e):494 [M+H] + 製造例91

15 5-(3-ヒドロキシ-1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-[5-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル] ベンズアミドの調製

製造例91の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-120-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー5-メチルー[1,2,4]チアジアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ :1. 29 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 7

6 (s, 3H), 3. 07 (s, 3H), 3. 79 (m, 2H), 4. 57 (m, 1H), 6. 81 (m, 1H), 7. 12 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 17 (m, 1H), 7. 33 (m1H), 7. 91 (d, 2H, J=8. 8Hz), 9. 27 (br, 1H)

5 ESI-MS (m/e):464 [M+H] + 製造例92

15

10 <u>5-(ヒドロキシ-1-メチルエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノ</u> キシ)-N-(3-メトキシ-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル)ベンズ アミドの調製

製造例92の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R) -1-(t-ブチルジメチルシロキシ) -2-ヒドロキシプロパン及び5-アミノー3-メトキシー[1, 2, 4] チアジアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (d, 3H, J=6. 3Hz), 3. 1 20 2 (s, 3H), 3. 80 (d, 2H, J=5. 5Hz), 3. 99 (s, 3H), 4. 61 (m, 1H), 6. 87 (m, 1H), 7. 17 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 23 (m, 1H), 7. 35 (m, 1H), 7. 96 (d, 2H, J=8. 8Hz), 11, 2 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 480 [M+H] <sup>+</sup> 製造例93

5 <u>5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1, 2, 5-チアジアゾールー3-イル)ベンズアミドの</u>調製

製造例93の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-10-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー[1,2,5]チアジアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより淡黄色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (d, 3H, J=6. 3Hz), 1. 9 15 1 (t, 1H, J=5. 7Hz), 3. 09 (s, 3H), 3. 80 (m, 2H), 4. 60 (m, 1H), 6. 89 (m, 1H), 7. 17 (d, 2H), 7. 1 8 (m, 1H), 7. 35 (m, 1H), 7. 96 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 92 (br, 1H), 9. 32 (s, 1H) ESI-MS (m/e): 450 [M+H] <sup>+</sup>

## 5 アミドの調製

10

15

製造例94の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー4-トリフルオロメチルーチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 1 1 (s, 3H), 3. 78 (d, 2H, J=5. 1Hz), 4. 57-4. 63 (m, 1H), 6. 91 (s, 1H), 7. 16-7. 17 (m, 1H), 7. 17 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 34-7. 36 (m, 1H), 7. 4 4-7. 46 (m, 1H), 7. 96 (d, 2H, J=8. 8Hz) ESI-MS (m/e): 517 [M+H] +

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4,5,6,7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調製

製造例95の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー4,5,6,7-テトラヒドロベンゾチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCI<sub>3</sub>) δ: 1. 26-1. 29 (m, 3H), 1. 82-1. 86 (m, 4H), 2. 57-2. 72 (m, 4H), 3. 09 (s, 3H), 3. 73-3. 78 (m, 2H), 4. 54-4. 56 (m, 1H), 6. 78 15 -6. 81 (m, 1H), 7. 09-7. 14 (m, 3H), 7. 22-7. 29 (m, 1H), 7. 90-7. 95 (m, 2H) ESI-MS (m/e): 503 [M+H] + 製造例96

# <u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-(ピリダジン-3-イル)-ベンズアミドの調製

5 製造例96の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノーピリダジンを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (d, 3H, J=5. 9Hz), 2. 5 5 (brs, 1H), 3. 07 (s, 3H), 3. 76 (m, 2H), 4. 59 (qt, 1H, J=5. 9, 5. 5Hz), 6. 83 (s, 1H), 7. 11 (d, 2H, J=8. 4Hz), 7. 24 (s, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 52 (dd, 1H, 9. 2, J=4. 8Hz), 7. 90 (d, 2H, J=8.

15 4Hz), 8. 55 (d, 1H, J=9. 2Hz), 8. 93 (m, 1H), 9. 54 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e):444 [M+H] +, 442 [M-H] -製造例 9 7

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(3-イソプロピルー[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミドの調製

製造例97の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び5-アミノー3-イソプロピルー[1,2,4]トリアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 33 (d, 6H, J=7. 3Hz), 1. 3 5 (d, 6H, J=7. 0Hz), 3. 10 (s, 3H), 3. 16-3. 21 (m, 1H), 3. 77-3. 79 (m, 2H), 4. 57-4. 62 (m, 1 H), 6. 91 (s, 1H), 7. 16 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 1 7 (d, 1H, J=1. 7Hz), 7. 35 (d, 1H, J=1. 7Hz), 7. 95 (d, 2H, J=8. 9Hz)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H] +

製造例 9 8

5

10

10

15

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(3-メチルー <math>[1, 2, 4] -オキサジアゾールー5-イル) ベンズアミドの調製

製造例98の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び5-アミノー3-メチルー[1,2,4]オキサジアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 28 (d, 3H, J=5. 9Hz), 2. 3 1 (s, 3H), 3. 08 (s, 3H), 3. 75-3. 76 (m, 2H), 4. 57-4. 58 (m, 1H), 5. 60 (brs, 1H), 6. 84 (s, 1H), 7. 09 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 24 (s, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 87 (d, 2H, J=8. 6Hz), 10. 52 (brs, 1H) ESI-MS (m/e):448 [M+H] + 446 [M-H] -製造例99

10

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-[4-(1-ヒドロキシ-1-メチルーエチル)-チアゾール-2-イル]-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミドの調製

製造例99の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー4-(1-ヒドロキシー1-メチルーエチル)-チアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 33 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 6 1 (6H, s), 3. 08 (3H, s), 3. 75-3. 84 (2H, m), 4. 55-4. 65 (1H, m), 6. 77 (1H, s), 6. 88 (1H, t, J) 15 =2. 0Hz), 7. 16 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 28 (1H, b) r), 7. 45 (1H, br), 7. 95 (2H, d, J=8. 7Hz) ESI-MS (m/e):507 [M+H] + 製造例100

N-(4-シアノーチアゾールー2ーイル) -5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミドの調製 製造例100の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R) -1-(tーブチルジメチルシロキシ) -2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー4-シアノーチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 4 8 (brs, 1H), 3. 12 (s, 3H), 3. 75-3. 85 (m, 2H), 4. 59-4. 62 (m, 1H), 6. 88 (s, 1H), 7. 15 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 22 (s, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 70 (s, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8. 8Hz), 10. 52 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 474 [M+H] +, 472 [M-H] -製造例101

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド の調製

- 製造例101の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1Hーピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色結晶として得られた。
  10 <sup>1</sup>HNMR(CDCl<sub>3</sub>) δ:1.31(d,3H,J=6.3Hz),3.08(s,3H),3.77(m,2H),3.81(s,3H),4.57(m,1H),6.78(m,1H),6.82(m,1H),7.11(m,1H),7.15(d,2H,J=8.9Hz),7.30(m,2H),7.93(d,2H,J=8.9Hz),8.45(br,1H)
- 15 ESI-MS (m/e):466 [M+H] + 製造例102

20 5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニルフェ /キシ) -N-(ピリジン-2-イル) ベンズアミドの調製

製造例 102 の化合物は、製造例 89 で得られた 3-(4-メタンスルホニル - フェノキシ) <math>-5-メトキシメトキシ- 安息香酸メチルエステル、(<math>2R) - 1-(tert-ブチルジメチルシロキシ) - 2-ヒドロキシプロパンの代わり

に用いた(2R) -1-(tert-ブチルジメチルシロキシ) -2-ヒドロキシブタン及び2-アミノーピリジンを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

5 ¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ:1.01 (t, 3H, J=7.7Hz), 1.7 6 (qd, 2H, J=7.7, 6.2Hz), 2.10 (brs, 1H), 3.09 (s, 3H), 3.78-3.88 (m, 2H), 4.38-4.44 (m, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.10 (dd, 1H, J=4.0, 8.4Hz), 7.15 (d, 2H, J=9.2Hz), 7.17 (s, 1H), 7.3 (d, 2H, J=9.2Hz), 8.4, 8.4Hz), 7.93 (d, 2H, J=9.2Hz), 8.29 (d, 1H, J=4.0Hz), 8.34 (d, 1H, J=8.4Hz), 8.62 (brs, 1H) ESI-MS (m/e):457 [M+H] †

15

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-(5-メチル-イソチアゾール-3-イル)ベンズアミドの

#### 20 調製

製造例103の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニル -フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ

-5-メチルーイソチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 30 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 5 8 (s, 3H), 3. 07 (s, 3H), 3. 75 (m, 2H), 4. 57 (m, 1H), 6. 82 (m, 1H), 7. 13 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 15 (m, 1H), 7. 31 (m, 1H), 7. 73 (m, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 9Hz), 9. 12 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 463 [M+H] <sup>+</sup>

10 製造例104

<u>5-(3-ヒドロキシーシクロペンチルオキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-(チアゾール-2-イル)ベンズアミドの調製

15 製造例104の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパンの代わりに3-(tert-ブチルジフェニルシロキシ)シクロペンタノール及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 92 (m, 6H), 3. 08 (s, 3H), 4. 39 (s, 1H), 4. 82-4. 84 (s, 1H), 6. 82 (t, 1H, J=1. 9Hz), 7. 00 (d, 1H, J=3. 6Hz), 7. 13 (d, 2 H, J=8. 6Hz), 7. 16 (d, 1H, J=1. 9Hz), 7. 23 (d, 1 H, J=3.6 Hz), 7. 34 (d, 1H, J=1.9Hz), 7. 92 (d, 2H, J=8.6Hz)

 $ESI-MS (m/e) : 475 [M+H]^{+}$ 

製造例105

5

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(5-メトキシーチアゾール-2-イル) ベンズアミドの調

10 製

15

製造例105の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(<math>2R)-1-(t-プチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び<math>2-アミノ-5-メトキシーチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色固体として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 28 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 0 7 (s, 3H), 3. 75 (d, 2H, J=5. 6Hz), 3. 87 (s, 3H), 4. 57 (m, 1H), 6. 52 (s, 1H), 6. 81 (m, 1H), 7. 1 2 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 17 (m, 1H), 7. 31 (m, 1H),

20 7. 90 (d, 2H, J=8.8Hz), 11. 5 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 479 [M+H] +

5 製造例106の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパンの代わりに1-(tertーブチルジメチルシロキシ)-3-メチルーブタン-2-オール及び2-アミノーチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法70 又はこれらと常法とを組み合わせることにより\_\_\_\_として白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (m, 6H), 2. 05 (m, 1H), 3. 07 (s, 3H), 3. 83 (m, 2H), 4. 22 (m, 1H), 6. 8 4 (m, 1H), 6. 96 (d, 1H, J=3. 7Hz), 7. 11 (d, 2H, J=8. 9Hz), 7. 18 (m, 1H), 7. 23 (d, 1H, J=3. 7Hz), 7. 39 (m, 1H), 7. 91 (d, 2H, J=8. 8Hz), 12. 0 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] +

製造例107

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(1H-[1, 2, 3] トリアゾール-4-イル) ベンズア

## 5 ミドの調製

10

製造例107の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び4-アミノー1H-[1,2,3]トリアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 31 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 11 (s, 3H), 3. 34 (s, 1H), 3. 67-3. 68 (m, 2H), 4. 56-4. 60 (m, 2H), 6. 93 (s, 1H), 7. 21 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 25 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 94 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 08 (brs, 1H) ESI-MS (m/e):433 [M+H] +, 431 [M-H] - 製造例108

## 

10

15

製造例108の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-アセチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 36 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 6 5 (s, 3H), 3. 12 (s, 3H), 3. 82 (m, 2H), 4. 61 (m, 1H), 6. 89 (m, 1H), 7. 16-7. 22 (m, 4H), 7. 35 (m, 1H), 7. 98 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 22 (d, 1H, J=3. 0Hz), 8. 46 (br, 1H)

ESI-MS (m/e): 474 [M+H] +

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル</u>フェノキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製

5 製造例109の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノーピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより\_\_\_\_として白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 26 (d, 3H, J=6. 3Hz), 3. 0 5 (s, 3H), 3. 73 (m, 2H), 4. 52 (m, 1H), 6. 75 (m, 2H), 7. 06 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 14 (m, 1H), 7. 32 (m, 1H), 7. 46 (m, 1H), 7. 85 (d, 2H, J=8. 8Hz), 9. 72 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 432 [M+H] +

製造例110

N-(5,6-ジヒドロ-4H-シクロペンタチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) (-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ベンズアミドの調製

製造例110の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノー5,6-ジヒドロー4H-シクロペンタンチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

 $^{1}$ HNMR(CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 1. 28 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 44 (t t, 2H, J=7. 0, 7. 0Hz), 2. 61 (t, 2H, J=7. 0Hz), 2. 90 (t, 2H, J=7. 0Hz), 3. 08 (s, 3H), 3. 70-3. 76 (m, 2H), 4. 51-4. 55 (m, 1H), 6. 76 (s, 1H), 7. 10 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 12 (s, 1H), 7. 28 (s, 1H), 7. 90 (d, 2H, J=9. 2Hz) ESI-MS (m/e): 489 [M+H] +, 487 [M-H] - 製造例111

5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニルフェ / + シ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調

5 製

10

製剤例111の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tertープチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパンの代わりに(2R)-1-(tertープチルジメチルシロキシ)-ブタン-2-オール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (t, 3H, J=7. 5Hz), 1. 6 9 (quintet, 1H, J=7. 5Hz), 2. 75 (t, 1H, J=6. 15 2Hz), 3. 06 (s, 3H), 3. 74 (s, 3H), 3. 70-3. 80 (m, 2H), 4. 33 (m, 1H), 6. 77 (m, 2H), 7. 09 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 11 (m, 1H), 7. 27 (m, 2H), 7. 99 (d, 2H, J=8. 8Hz), 9. 03 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 460 [M+H] <sup>+</sup>

5-(2-E) -1-X -1-

## 5 <u>ドの調製</u>

製造例112の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノーチエノ[3,2-d]チアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 30 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 05 (brs, 1H), 3. 09 (s, 3H), 3. 76-3. 78 (m, 2H), 4. 55-4. 57 (m, 1H), 6. 84 (s, 1H), 7. 15 11 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 11 (s, 1H), 7. 19 (s, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 92 (d, 2H, J=8. 8Hz), 10. 42 (brs, 1H) ESI-MS (m/e):505 [M+H] +, 503 [M-H] - 製造例113

5 ベンズアミドの調製

製造例113の化合物は、製造例42と同様の方法により得られた3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色結晶として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 31 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 2 0 (t, 1H, J=6. 5Hz), 3. 23 (s, 3H), 3. 77 (m, 2H), 3. 80 (s, 3H), 4. 57 (sextet, 1H, J=4. 5Hz), 6. 15 79-6. 93 (m, 4H), 7. 14 (m, 1H), 7. 30 (m, 1H), 7. 33 (m, 1H), 7. 92 (t, 1H, J=8. 4Hz), 8. 57 (br, 1H)

ESI-MS (m/e) : 464 [M+H] +

製造例114

## 3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

- 5 製造例114の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-メトキシー2-プロパノール及び3-アミノーピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

ESI-MS (m/e) : 446 [M+H] +

## 3-(4-シアノ-フェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

製造例115の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル及びp-シアノフェニルホウ酸を用いて、製造例1と同様の方法で 得られた3-(4-シアノ-フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メ チルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキ シプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 31 (brs, 1H), 3. 76-3. 79 (m, 2H), 3. 79 (s, 3H), 4. 54 (qt, 1H, J=6. 2Hz, 4. 0Hz), 6. 77 (d, 1H, J=2. 2Hz), 6. 78 (s, 1H), 7. 07 (d, 2 Hz, 4. 0Hz), 7. 09 (s, 1H), 7. 27 (s, 1H), 7. 28 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 63 (d, 2H, 8. 8Hz), 8. 64 (brs, 1H)

製造例116

ESI-MS (m/e) : 393 [M+H] +

5

3-(4-エチルスルホニルフェノキシ) <math>-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル -エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

製造例116の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル及びp-エチルチオフェニルホウ酸を用いて、製造例1と同様の方法で得られた3-(4-エチルチオーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-エチルチオーフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

15

20

3-(6-x9)スルホニルピリジン-3-(x)2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-N-(1-x)1-メチルー1H-ピラゾール-3-(x)2-ビアミドの調製

5ーヒドロキシー3ーメトキシメトキシ安息香酸メチルエステル100mg (0.47mmol)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(1.0ml)に5ーブロモー2ーエタンスルホニルピリジン178mg(0.71mmol)及び炭酸セシウム232mg(0.71mmol)を加えた後、窒素雰囲気下、100度で2.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチルエステル及び塩化アンモニウム水溶液を添加し、水層を酢酸エチルエステルで抽出後、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精製し、3ー(6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー5ーメトキシメトキシ安息香酸メチルエステル165mg(収率:91%)を無色油状物として得た。

得られたエステル体11.8g(30.9mmo1)の塩化メチレン溶液(50.0m1)に、トリフルオロ酢酸30.0m1を加え、反応液を室温で5時間 攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=2:1)により精製し、3-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-ヒドロキシ安息香酸メチルエステル8.86g(収率:85%)を無色油状物として得た。

得られたフェノール体1.00g(2.97mmol)のテトラヒドロフラン溶液(30.0ml)に(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-

ヒドロキシプロパン1:02g(5.34mmo1)及びトリフェニルホスフィン1.40g(5.34mmo1)加えた後、ジエチルアゾジカルボキシレートの40%トルエン溶液2.42m1(5.34mmo1)を氷冷下で加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=3:2)により精製し、3-((1S)-2-(t-ブチルジメチルシロキシ)-1-メチルーエトキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-安息香酸メチルエステル1.31g(収率:87%)を無色油状物として得た。

製造例117の化合物は、得られた3-((1S)-2-(t-ブチルジメチ10 ルシロキシ)-1-メチルーエトキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-安息香酸メチルエステル及び3-アミノー1-メチルピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

1 HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 32 (d, 3H, J=6.2Hz), 1.

33 (t, 3H, J=7.3Hz), 3. 40 (q, 2H, J=7.3Hz),
3. 75-3.77 (m, 2H), 3. 81 (s, 3H), 4. 54-4.

59 (m, 1H, J=6.2, -Hz), 6. 76 (d, 1H, J=2.2Hz),
6. 81 (dd, 1H, J=2.2, 2.2Hz), 7. 14 (dd, 1H, J=2.2, 1.7Hz), 7. 28 (d, 1H, J=2.2Hz),
7. 32 (d, 1H, J=2.2, 1.7Hz), 7. 43 (dd, 1H, J=8.8, 2.6Hz), 8. 05 (d, 1H, J=8.8Hz), 8. 45 (brs, 1H), 8. 47 (d, 1H, J=2.6Hz)

ESI-MS (m/e): 461 [M+H] +, 459 [M-H] 
製造例118

5-(3-ビドロキシ-1-メチル-プロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミ

## 5 ドの調製

5 製造例119の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル及びp-エチルチオフェニルホウ酸を用いて、製造例1と同様の方 法で得られた3-(4-エチルチオ-フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安 息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-エチ ルチオーフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-

10 1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ -イソキサゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 32 (d, 3H, J=6. 3Hz), 3. 13 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 76-3. 79 (m, 2H), 4. 56-4. 62 (m, 1H), 6. 87 (t, 1H, J=1. 8Hz), 7. 14 (d, 2H, J=8. 7Hz), 7. 16 (d, 1H, J=1. 8Hz), 7. 26 (d, 1H, J=1. 8Hz), 7. 31 (s, 1H), 7. 93 (d, 2H, J=8. 7Hz), 8. 34 (s,

20 ESI-MS (m/e):477 [M+H] \* 製造例120

15

1H),

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-イソプロピルスル ホニルフェノキシ) -N-(1-メチルー1H-ピラゾール-3-イル) ベンズ アミドの調製

製造例120の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル及びp-イソプロピルチオフェニルホウ酸を用いて、製造例1と同様の方法で得られた3-(4-イソプロピルチオーフェノキシ)-5-メトキシ メトキシー安息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-イソプロピルチオーフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(4-ヒドロキシ-4-</u> メチルー4,5,6,6 a ーテトラヒドロー3 a H ーシクロペンタチアゾールー 2-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミドの調製

製造例121の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニル ーフェノキシ) - 5 - メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R) -1 - (t - ブチルジメチルシロキシ) - 2 - ヒドロキシプロパン及び2 - アミノ クロペンタチアゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 27-1. 33 (3H, m), 1. 60 (3 H, s), 2. 56 (2H, m), 2. 75-3. 07 (2H, m), 3. 08 (3H, s), 3. 74-3. 82 (2H, m), 4. 53-4. 65 (1H, m)m), 6. 75-6. 83 (1H, m), 7. 11-7. 20 (3H, m), 7. 29-7.35 (1H, m), 7.93 (2H, d, J=8.9Hz) ESI-MS (m/e) : 519 [M+H] +

製造例122

5

10

3- (4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ) -5- (2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズ

### 5 アミドの調製

製造例122の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル及びpーホルミルフェニルホウ酸を用いて、製造例1と同様の方法で得られた3-(4-ホルミル-フェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのホルミル基をカルボキシル基に変換後、ジメチルアミンとの縮合反応により得られた3-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 33 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 11 (brs, 1H), 3. 08 (s, 3H), 3. 13 (s, 3H), 3. 74-3. 81 (m, 2H), 3. 83 (s, 3H), 4. 54-4. 58 20 (m, 1H), 6. 77 (s, 1H), 6. 80 (s, 1H), 7. 06 (d, 2H, J=7. 7Hz), 7. 10 (s, 1H), 7. 26 (s, 1 H), 7. 30 (s, 1H), 7. 46 (d, 2H, J=7. 7Hz), 8. 49 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e): 439 [M+H] +, 437 [M-H] -

#### 製造例123

10

15

5 3-(4-アセチルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

製造例123の化合物は、製造例122と同様の方法により得られた3-(4-ホルミルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのホルミル基をメチルマグネシウムブロミドと反応させ、引き続き酸化反応により得られた3-(4-アセチルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-アセチルーフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-プチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 30 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 59 (s, 3H), 3. 75-3. 76 (m, 2H), 3. 79 (s, 3H), 4. 52-4. 56 (m, 1H, J=6. 2, -Hz), 6. 78 (d, 1H, J=2. 2Hz, dd, 1H, J=2. 2, 1. 8Hz), 7. 04 (d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 07 (dd, 1H, J=1. 8, 1. 8Hz),

20 H, J=8. 8Hz), 7. 07 (dd, 1H, J=1. 8, 1. 8Hz),
7. 25 (dd, 1H, J=2. 2, 1. 8Hz), 7. 26 (d, 1H, J
=2. 2Hz), 7. 95 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 52 (br
s, 1H)

ESI-MS (m/e): 410 [M+H] +, 408 [M-H] -

製造例124

5 <u>5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(1,3,4-チアジアゾール-2-イルスルファニル) ベンズアミドの調製</u>

製造例 124の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨード安息香酸メチルエステル、1-tertージメチルシロキシ-2-ヒドロキシプロパン、2-メルカプ 10 ト-[1, 3, 4] チアジアゾール及び3-アミノ-1-メチル-1 H-ピラゾールを用いて製造例 74 又は 82 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによりとして無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (3H, d, J=6. 2Hz), 3. 74-3. 79 (2H, m), 3. 82 (3H, s), 4. 54-4. 63 (1 H, m), 6. 78 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 30 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 39 (1H, m), 7. 54 (1H, m), 7. 69 (1H, m), 8. 55 (1H, br), 9. 05 (1H, s) ESI-MS (m/e): 392 [M+H] +

製造例125

5 製

10

製造例125の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(tーブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-エチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

 $^{1}$ HNMR(CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 1. 30(d, 3H, J=6. 2Hz), 1. 4 3(t, 3H, J=7. 3Hz), 3. 07(s, 3H), 3. 76(m, 2H), 4. 05(q, 2H, J=7. 3Hz), 4. 56(m, 1H), 6. 79(m, 2H), 7. 12(d, 2H, J=8. 8Hz), 7. 14(m, 1H), 7. 30(m, 1H), 7. 33(m, 1H), 7. 92(d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 70(br, 1H) ESI-MS(m/e): 460 [M+H] \* 製造例126

5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)

5 ベンズアミドの調製

製造例126の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-プロモ-2-メタンスルホニルピリジン、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 29 (d, 3H, J=6. 3Hz), 3. 2 2 (s, 3H), 3. 75 (m, 2H), 3. 78 (s, 3H), 4. 55 (m, 1H), 6. 75 (m, 1H), 6. 78 (m, 1H), 7. 11 (m, 1H), 7. 26 (m, 1H), 7. 29 (m, 1H), 7. 42 (dd, 1H, J=2. 9, 8. 5Hz), 8. 03 (d, 1H, J=8. 5Hz), 8. 44 (d, 1 H, J=2. 9Hz), 8. 65 (br, 1H) ESI-MS (m/e): 447 [M+H] <sup>+</sup>

20 製造例 1 2 7

20

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -3-(4-メトキシカルポニ ルアミノメチル-フェノキシ) -N-(3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル) ベンズアミドの調製

製造例127の化合物は、5-ヒドロキシ-3-イソプロポキシ安息香酸メチルエステルの代わりに5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステルを用いて製造例59と同様の方法により得られた3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステルのメトキシメチル基を脱保護して得られた3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び5-アミノ-3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによりとして無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 29 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 45 (s, 3H), 3. 71 (s, 3H), 3. 73-3. 78 (m, 2H), 4. 35 (d, 2H, J=6. 2Hz), 4. 50-4. 57 (m, 1H, J=6. 2Hz, -), 5. 08 (brs, 1H), 6. 76 (s, 1H), 6. 97 (d, 2H, J=8. 3Hz), 7. 01 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7. 27 (d, 2H, J=8. 3Hz), 10. 8 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e): 495  $[M+Na]^+$ , 473  $[M+H]^+$ , 471  $[M-H]^-$ 

#### 製造例128

10

製造例129

5 5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリ ジン-3-イルオキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

製造例128の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-プロモ-2-メタンスルホニルピリジン、(2S)-1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシブタン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 99 (t, 3H, J=7. 5Hz), 1. 15 70-1. 77 (m, 2H), 3. 24 (s, 3H), 3. 79-3. 82 (m, 5H), 4. 36-4. 40 (m, 1H), 6. 78 (d, 1H, J=1. 8Hz), 6. 85 (d, 1H, J=1. 8Hz), 7. 13 (s, 1H), 7. 2 9 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 34 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 46 (dd, 1H, J=2. 6, 8. 9Hz), 8. 08 (d, 1H, J=8. 20 9Hz), 8. 48 (d, 1H, J=2. 6Hz) ESI-MS (m/e): 461 [M+H] +

5 ズアミドの調製

製造例129の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、(2S)-1-メ トキシ-2-ヒドロキシブタン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾール を用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 99 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 74-1. 79 (m, 2H), 3. 24 (s, 3H), 3. 37 (s, 3H), 3. 56-3. 57 (m, 2H), 3. 79 (s, 3H), 4. 37-4. 40 (m, 1H), 6. 79 (s, 1H), 6. 87 (t, 1H, J=1. 2Hz), 7. 14 (s, 1H), 7. 29 (d, 1H, J=1. 2Hz), 7. 34 (d, 1H, J=1. 2Hz), 7. 45 (dd, 1H, J=2. 0, 8. 6Hz), 8. 06 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 48 (d, 1H, J=2. 0Hz) ESI-MS (m/e): 475 [M+H] <sup>+</sup> 製造例130

20

# 5 - イソプロポキシ-3 - (6 - メタンスルホニルピリジン-3 - イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製

5 製造例130の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-プロモ-2-メタンスルホニルピリジン、2-ヒドロキシプ ロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて製造例117と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白 色アモルファスとして得られた。

10 ¹HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1. 35 (d, 6H, J=6. 2Hz), 3. 2 2 (s, 3H), 3. 77 (s, 3H), 6. 75 (septe, 1H, J=6. 2Hz), 6. 74 (m, 1H), 6. 76 (m, 1H), 7. 08 (m, 1H), 7. 24 (m, 1H), 7. 26 (m, 1H), 7. 41 (dd, 1H, J=2. 9, 8. 8Hz), 8. 03 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 44 (d, 1H, J=2. 9Hz), 8. 64 (br, 1H) ESI-MS (m/e):431 [M+H] †

製造例131

<u>5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製</u>

5 製造例131の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、1,3-ジフルオ ロ-2-プロパノール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、 製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 23 (s, 3H), 3. 75 (s, 3H), 4. 55-4. 61 (m, 2H), 4. 61-4. 80 (m, 3H), 6. 75 (m, 1H), 6. 88 (m, 1H), 7. 18 (m, 1H), 7. 27 (m, 1H), 7. 34 (m, 1H), 7. 43 (dd, 1H, J=2. 4, 8. 4H z), 8. 04 (d, 1H), 8. 44 (d, 1H, J=2. 4Hz), 8. 8

ESI-MS (m/e):467 [M+H] + 製造例132

4 (br, 1H)

20

15

3-(6-x9)スルホニルピリジン-3-(x)2-ヒドロキシー1-x4-ルーエトキシ)-N-(x)4-ルーコーイル)ベンズアミドの調製

製造例132の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メ

チルエステル、5-プロモー2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-1-(tert-プチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノーイソキサゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

5 HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (d, 3H, J=6. 2Hz), 1. 3 2 (t, 3H, J=7. 3Hz), 2. 22 (brs, 1H), 3. 40 (q, 2H, J=7. 3Hz), 3. 75-3. 77 (m, 2H), 4. 56-4. 6 1 (m, 1H, J=6. 2, -Hz), 6. 86 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 17 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 26 (d, 1H, 0. 7Hz), 7. 40 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 43 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 9Hz), 8. 04 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 26 (d, 1H, J=0. 7Hz), 8. 46 (d, 1H, J=2. 9Hz), 9. 83 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e): 448 [M+H] +, 446 [M-H] -

15 製造例133

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル20 フェニルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

製造例133の化合物は、3-ヒドロキシ-5-ヨード安息香酸メチルエステル、 (2R)-1- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -2-ヒドロキシプロパン、4-メタンスルホニルベンゼンチオール及び3-アミノ-1-メチル-

 $1\,H$ ーピラゾールを用いて製造例  $7\,4\,X$  は  $8\,2\,$  と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。  $^1HNMR$  (CDCl $_3$ )  $\delta$ :  $1.\,3\,0$  ( $3\,H$ , d,  $J=6.\,2\,H\,z$ ),  $3.\,$ 0 5 ( $3\,H$ , s),  $3.\,7\,4-3.\,7\,9$  ( $2\,H$ , m),  $3.\,8\,1$  ( $3\,H$ , s),  $4.\,5\,2-4.\,6\,3$  ( $1\,H$ , m),  $6.\,7\,8$  ( $1\,H$ , d,  $J=2.\,3\,H\,z$ ),  $7.\,2\,1$  ( $1\,H$ , m),  $7.\,3\,0$  ( $1\,H$ , d,  $J=2.\,2\,H\,z$ ),  $7.\,3\,4$  ( $2\,H$ , d,  $J=8.\,6\,H\,z$ ),  $7.\,4\,7-7.\,5\,0$  ( $1\,H$ , m),  $7.\,5\,1-7.\,5\,4$  ( $1\,H$ , m),  $7.\,8\,2$  ( $2\,H$ , d,  $J=8.\,6\,H\,z$ ),  $8.\,5\,3$  ( $1\,H$ , br) 
ESI-MS (m/e):  $3\,9\,2\,$  [M+H]  $^+$ 

#### 10 製造例134

5

15

20

## 5-シクロプロピルオキシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミドの調製

製造例134の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、テトラビニルすず及び酢酸銅を反応させて得られた5-メトキシメトキシー3-ビニルオキシー安息香酸メチルエステルを、引き続きジエチル亜鉛及びジヨードメタンと反応させて得られた3-シクロプロピルオキシー5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、p-メチルチオフェニルホウ酸及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 70-0. 85 (m, 4H), 3. 08 (s,

3H), 3. 78 (m, 1H), 3. 79 (s, 3H), 6. 78 (m, 1H), 6. 91 (m, 1H), 7. 10-7. 14 (m, 3H), 7. 27 (m, 1H), 7. 41 (m, 1H), 7. 90 (d, 2H, J=8. 8Hz), 8. 52 (br, 1H)

5 ESI-MS(m/e):428[M+H] + 製造例135

10 3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製

製造例135の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、(2R)-1-メトキシ-2-ヒドロキシブタン及び3-アミノーピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 69-1. 78 (m, 2H), 3. 22 (s, 3H), 3. 38 (s, 3H), 3. 58-3. 59 (m, 2H), 4. 37-4. 43 (m, 1H), 6. 84-6. 85 (m, 2H), 7. 20 (s, 1H), 7. 41-7. 49 (m, 3H), 8. 04 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 45 (d, 1H, J=2. 6Hz), 9. 92 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e) : 461 [M+H] +

製造例136

15

15

製造例137

製造例136の化合物は、製造例89で得られた3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-メトキシメトキシー安息香酸メチルエステル、1,3-ジフルオロ-2-プロパノール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例89と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 09 (s, 3H), 3. 77 (s, 3H), 4. 59-4. 76 (m, 5H), 6. 78 (s, 1H), 6. 89 (t, 1H, J=2. 0Hz), 7. 13 (d, 2H, J=8. 6Hz), 7. 18 (s, 1H), 7. 29 (d, 1H, J=2. 0Hz), 7. 33 (d, 1H, J=2. 0Hz), 7. 93 (d, 2H, J=8. 6Hz), 8. 76 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 466 [M+H] +

#### 5 ズアミドの調製

10

製造例137の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-プロモ-2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-1-(tert-プチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプタン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールルを用いて製造例117と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 32 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 67-1. 84 (m, 2H), 3. 4 0 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 74-3. 84 (m, 5H), 4. 33 15 -4. 40 (m, 1H), 6. 77 (s, 1H), 6. 79 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 7. 28 (s, 1H), 7. 33 (s, 1H), 7. 43 (d d, 1H, J=2. 6, 8. 8Hz), 8. 05 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 47 (d, 1H, J=2. 6Hz) ESI-MS (m/e): 475 [M+H] +

20 製造例138

5-(6-x9)スルホニルピリジン-3-(1)3-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -N-(1-x)3-(1-メチル-1) ベンズアミドの調製

製造例138の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-プロモ-2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-2-ヒ ドロキシ-1-メトキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾー ルを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 34 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 34 (d, 3H, J=4. 0Hz), 3. 40 (s, 3H), 3. 41 (q, 2H, J=7. 3Hz), 3. 49-3. 60 (m, 2H), 3. 80 (s, 3H), 4. 60 (qt, 1H, J=4. 0, 6. 2Hz), 6. 78 (s, 1H), 6. 83 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 14 (s, 1H), 7. 28 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 31 (s, 1H), 7. 42 (dd, 1H, J=8. 4, 2. 6Hz), 8. 05 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 48 (d, 1H, J=2. 6Hz), 8. 49 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 475 [M+H] +, 473 [M-H] -

20 製造例139

5

10

15

2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ] プロピオン酸-<math>tert-ブチルエステルの調製

製造例139の化合物は、製造例1で得られた5-ヒドロキシ-3-(4-メ チルチオフェノキシ)安息香酸メチルエステル、2-ブロモプロピオン酸 ter tブチルエステル及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製 造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 44 (9H, s), 1. 60 (3H, d, J=6.8Hz), 3. 07 (3H, s), 3. 81 (3H, s), 4. 69 (1H, q, J=6.8Hz), 6. 77 (1H, br), 7. 10-7. 16 (3H, m), 7. 24 (1H, br), 7. 29 (1H, d, J=2.2Hz), 7. 92 (2H, d, J=8.9Hz), 8. 38 (1H, br) ESI-MS (m/e): 516 [M+H] <sup>+</sup>

製造例140

5 製

10

製造例140の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-プロモ-2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-2-ヒドロキシ-1-メトキシプロパン及び3-アミノ-ピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 33 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 34 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 40 (q, 2H, J=7. 3Hz), 3. 41 (s, 3H), 3. 52-3. 62 (m, 2H), 4. 60-4. 65 (m, 1H, J=6. 2Hz, -Hz), 6. 83 (d, 1H, J=2. 2Hz), 6. 86 (s, 1H), 7. 20 (s, 1H), 7. 42 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 42 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 49 (s, 1H), 7. 04 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 47 (d, 1H, J=2. 6Hz), 9. 47 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 461 [M+H] +, 459 [M-H] -

20 製造例141

 $3 - (6 - \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2} + \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{4}$ 

### 5 アミドの調製

製造例 141 の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-プロモ-2-メタンスルホニルピリジン、(S)-(+)-3-ヒドロキシテトラヒドロフラン及び3-アミノ-1-メチル-1 H-ピラゾールを用いて製造例 117 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色油状物として得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 15-2. 26 (m, 1H), 2. 26-2. 30 (m, 1H), 3. 24 (s, 3H), 3. 80 (s, 3H), 3. 88-4. 03 (m, 4H), 4. 97 (m, 1H), 6. 76 (m, 2H), 7. 1 1 (t, 1H, J=2. 2Hz), 7. 24 (d, 1H, J=2. 2Hz) 7. 28 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 44 (dd, 1H, J=2. 9, 8. 4Hz), 8. 05 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 44 (br, 1H), 8. 45 (d, 1H, J=2. 9Hz)

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H] +

製造例142

15

N-(1-x+y-1H-y-y-y-y-1)-メチルーエトキシ) -3-(6-y-y-y-y-y-1)

5 ベンズアミドの調製

10

製造例142の化合物は、5ーヒドロキシー3ーメトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5ープロモー2ーメタンスルホニルピリジン、(2R)ー1ー(tertープチルジメチルシロキシ)ー2ーヒドロキシプロパン及び3ーアミノー1ーエチルー1Hーピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 33 (d, 3H, J=6. 2Hz), 1. 4 7 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 98 (m, 1H), 3. 24 (s, 3H) 3. 77 (m, 2H), 4. 07 (q, 2H, J=7. 3Hz), 4. 58 (m, 15 1H), 6. 77 (d, 1H, J=2. 6Hz), 6. 82 (t, 1H, J=2. 6Hz), 7. 13 (m, 1H), 7. 32 (m, 2H), 7. 45 (dd, 1 H, J=2. 6, 8. 4Hz), 8. 06 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 34 (br. 1H), 8. 47 (d, 1H, J=2. 6Hz) ESI-MS (m/e): 461 [M+H] <sup>+</sup>

20 製造例143

<u>5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスル</u>ホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミ

### 5 <u>ドの調製</u>

15

製造例143の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、1,3-ジフルオ ロ-2-プロパノール及び3-アミノーピラゾールを用いて、製造例117と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白 10 色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 23 (s, 3H), 4. 55-4. 70 (m, 2H), 4. 70-4. 90 (m, 3H), 6. 79 (m, 1H), 6. 91 (m, 1H), 7. 28 (m, 1H), 7. 42-7. 51 (m, 3H), 8. 04 (d, 1H, J=8. 9Hz), 8. 44 (d, 1H, J=2. 6Hz), 9. 60 (b r, 1H)

ESI-MS (m/e):453 [M+H] + 製造例144

3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -5-(2-メトキシ -1-メチル-エトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミドの調製

5 製造例144の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモー2-メタンスルホニルピリジン、(2R)-2-ヒ ドロキシー1-メトキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾー ルを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、無色油状物として得られた。

10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:1.32 (d, 3H, J=6.4Hz), 3.2 (3 (s, 3H), 3.40 (s, 3H), 3.54 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 4.59 (m, 1H), 6.78 (m, 1H), 6.84 (m, 1H), 7.14 (m, 1H), 7.29 (m, 1H), 7.32 (m, 1H), 7.4 (dd, 1H, J=2.6, 8.6Hz), 8.05 (d, 1H, J=8.6Hz), 8.47 (d, 1H, J=2.6Hz), 8.66 (br, 1H) ESI-MS (m/e):461 [M+H] + 製造例145

20

3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-フルオロー 1-フルオロメチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イ ル) ベンズアミドの調製

製造例145の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メ

チルエステル、5-ブロモ-2-エタンスルホニルピリジン、1,3-ジフルオロ-2-プロパノール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、無色アモルファスとして得られた。

5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 33 (t, 3H, J=7. 42Hz), 3. 41 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 80 (s, 3H), 4. 61-4. 65 (m, 2H), 4. 73-4. 78 (m, 3H), 6. 78 (dd, 1H, J=2. 0, 1. 8Hz), 6. 91 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 2 3 (dd, 1H, J=1. 8, 1. 6Hz), 7. 30 (d, 1H, J=2. 3 10 Hz), 7. 38 (dd, 1H, J=2. 0, 1. 6Hz), 7. 16 (dd, 1H, J=8. 6, 2. 7Hz), 8. 08 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 50 (d, 1H, J=2. 7Hz), 8. 63 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 481 [M+H] +, 479 [M-H] − 製造例146

15

<u>2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H-ピ</u> ラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸の調製

20 製造例146の化合物は、製造例139で得られた2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸-tert-ブチルエステルの有するtert-ブチルエステルをカルボキシル基に変換することによって白色固体として得られた。エステルをカルボキシル基に変換する方法は、コンプリヘンシブオ

ーガニック トランスフォーメーション (Comprehensive Organic Transformations) Richard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行った。

<sup>1</sup>HNMR (CD<sub>3</sub>OD) δ: 1. 60 (3H, d, J=6.8Hz), 3. 11 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 6. 54-6. 58 (1H, br), 6. 84 (1H, br), 7. 16-7. 28 (3H, m), 7. 34 (1H, br), 7. 49 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 95 (2H, d, J=8.9Hz)

10 ESI-MS (m/e):460 [M+H] + 製造例147

15

20

3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ -N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製

製造例147の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモー2-エタンスルホニルピリジン、2-ヒドロキシプ ロパン及び3-アミノーピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとし て得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 32 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 37 (d, 6H, J=5. 9Hz), 3. 39 (q, 2H, J=7. 3Hz), 4. 60 (septet, 1H, J=5. 9Hz), 6. 76 (dd, 1H, J=2. 2, 2. 2Hz), 6. 84 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7.

33 (s, 1H), 7. 40 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 5 1 (dd, 1H, J=2. 2, 2. 6Hz), 8. 03 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 6Hz), 8. 46 (dd, 1H, J=2. 6, 2. 6Hz), 9. 0 3 (brs, 1H)

5 ESI-MS (m/e):431 [M+H] +, 429 [M-H] -製造例148

# 10 3-(6-x9) 3-(1-x9) 3-(1

製造例148の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-エタンスルホニルピリジン、2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 34 (t, 3H, J=7. 3Hz), 1. 3 7 (d, 6H, J=5. 9Hz), 3. 41 (q, 2H, J=7. 3Hz), 3. 81 (s, 3H), 4. 60 (septet, 1H, J=5. 9Hz), 6. 20 75-6. 78 (m, 2H), 7. 11 (s, 1H), 7. 26 (s, 1H), 7. 28 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 42 (dd, 1H, J=8. 8, 2. 9Hz), 8. 05 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 36 (brs, 1 H), 8. 48 (d, 1H, J=2. 9Hz) ESI-MS (m/e): 445 [M+H] +, 443 [M-H] -

5 3-(6-x9)スルホニルピリジン-3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) -3-(1) 製

製造例149の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノーピラゾールを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub> (one drop of CD<sub>3</sub>OD)) δ:1.
29 (d, 3H, J=6. 3Hz), 1. 31 (t, 3H, J=7. 4Hz),
3. 39 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 70-3. 76 (m, 2H), 4.
55 (septet, 1H, J=6. 3Hz), 6. 77 (s, 1H), 6. 7
9 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 20 (s, 1H), 7. 37 (s, 1H),
7. 41 (dd, 1H, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 49 (d, 1H, J=2. 3Hz), 8. 02 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 44 (d, 1H, J=2. 3Hz), 9. 55 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e):447 [M+H] +, 445 [M-H] -製造例150

3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミドの調製 製造例150の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-エタンスルホニルピリジン、(2R)-1-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び2-アミノピリジンを用いて製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 33 (d, 3H, J=6. 1Hz), 1. 33 (t, 3H, J=7. 4Hz), 3. 41 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 78-3. 80 (m, 2H), 4. 62 (dq, 1H, J=4. 5, 6. 1Hz), 6. 84 (s, 1H), 7. 11 (dd, 1H, J=6. 6, 5. 1Hz), 7. 22 (s, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 45 (dd, 1H, J=8.

15 8, 2. 5Hz), 7. 78 (dd, 1H, J=8. 4, 6. 6Hz), 8. 0 8 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 30 (d, 1H, J=5. 1Hz), 8. 34 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 50 (d, 1H, J=2. 5Hz), 8. 63 (brs, 1H)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H] +

20 製造例151

3-(6-x9)スルホニルピリジン-3-(2-x)1 -5-(2-x)2 -1-x3 -1-x4 -1-x5 -1-x5 -1-x5 -1-x6 -1-x6 -1-x7 -1-x7

10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (d, 3H, J=6. 3Hz), 1. 33 (t, 3H, J=7. 4Hz), 3. 41 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 76-3. 78 (m, 2H), 4. 55-4. 60 (m, 1H), 6. 86 (m, 1H), 7. 02 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 26 (m, 1H), 7. 29 (d, 1H, J=3. 5Hz), 7. 42 (m, 1H), 7. 46 (dd, 1H, J=8. 6, 2. 7Hz), 8. 08 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 49 (d, 1H, J=2. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 464 [M+H] +, 462 [M-H] -

製造例152

5 ベンズアミドの調製

製造例152の化合物は、製造例126で得られた5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの水酸基をトリエチルアミン、メタンスルホニルクロリドによりメシレートに変換した後、テトラブチルアンモニウムフロリドと反応させる方法により、無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 35 (dd, 3H, J=1. 6, 6. 2Hz),
3. 24 (s, 3H), 3. 77 (s, 3H), 4. 45 (m, 1H), 4. 5
7 (m, 1H), 4. 67 (m, 1H), 6. 79 (d, 1H, J=2. 3Hz),
6. 84 (t, 1H, J=2. 3Hz), 7. 16 (t, 1H, J=2. 3Hz),
7. 30 (d, 1H, J2. 3Hz), 7. 32 (m, 1H), 7. 45 (d, 1H, J=2. 3, 8. 6Hz), 8. 06 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8.
47 (d, 1H, J=2. 3Hz), 8. 79 (br, 1H)
ESI-MS (M/E): 449 [M+H] +

20

10

<u>5-(2-クロロ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの調製</u>

製造例153の化合物は、製造例117で得られた3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドの水酸基をトリエチルアミン、メタンスルホニルクロリドによりメシレートに変換した際に無色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 33 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 45 (d, 3H, J=6. 2Hz), 3. 41 (q, 2H, J=7. 4Hz), 3. 63 (dd, 1H, J=5. 0, 11. 5hz), 3. 69 (dd, 1H, J=5. 0, 11. 5hz), 3. 69 (dd, 1H, J=5. 0, 11. 5Hz), 3. 79 (s, 3H), 4. 62 (m, 1H), 6. 79 (d, 1H, J=2. 2Hz), 6. 83 (t, 1H, J=2. 2Hz), 7. 18 (m, 1H), 7. 29-7. 35 (m, 2H), 7. 45 (dd, 1H, J=2. 7, 8. 6Hz), 8. 07 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8. 49 (d, 1H, J=2. 7Hz), 8. 67 (br, 1H) ESI-MS (M/E): 479 [M+H] +

20

5

10

5-(2-7)ルオロー1-7ルオロメチルーエトキシ)-N-(イソキサゾールー3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)ベンズア

## 5 ミドの調製

製造例154の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-プロモ-2-メタンスルホニルピリジン、1,3-ジフルオ ロ-2-プロパノール及び3-アミノオキサゾールを用いて、製造例117と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白 色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 24 (s, 3H), 4. 59-4. 70 (m, 2H), 4. 70-4. 90 (m, 3H), 6. 96 (t, 1H, J=2. 3Hz), 7. 19 (m, 1H), 7. 32 (m, 1H), 7. 45 (m, 1H), 7. 48 (dd, 1H, J=2. 7, 8. 5Hz), 8. 09 (d, 1H, J=8. 5Hz), 8. 29 (m, 1H), 8. 49 (d, 1H, J=2. 7Hz), 9. 60 (br, 1H)

ESI-MS(M/E):454[M+H] +

製造例155

10

## 5 調製

10

15

製造例155の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、1,3-ジフルオ ロ-2-プロパノール及び2-アミノピリジンを用いて、製造例117と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色ア モルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 24 (s, 3H), 4. 60-4. 70 (m, 2H), 4. 70-4. 90 (m, 3H), 6. 93 (t, 1H, J=2. 1H z), 7. 10 (m, 1H), 7. 26 (m, 1H), 7. 42 (m1H), 7. 48 (dd, 1H, J=2. 1, 8. 2Hz), 7. 78 (dt, 1H, J=), 8. 09 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 30 (m, 1H), 8. 32 (d, 1H, J=8. 4Hz), 8. 49 (d, 1H, J=2. 1Hz), 8. 59 (br, 1H)

ESI-MS(M/E):464[M+H] +

### 20 製造例 1 5 6

10

5-(2-7)ルオロー1-7ルオロメチルーエトキシ)-3-(6-2)ルホ ニルピリジン-3-7ルオキシ) -N-(3-2) [1, 2, 4] -4アジ アゾール-5-7ル) ベンズアミドの調製

製造例 156 の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-メタンスルホニルピリジン、1, 3-ジフルオロ-2-プロパノール及び5-アミノ-3-メチル-[1, 2, 4] チアジアゾールを用いて、製造例 117 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 50 (s, 3H), 3. 27 (s, 3H), 4. 57-4. 67 (m, 2H), 4. 67-4. 90 (m, 3H), 7. 01 (t, 1H, J=2. 3Hz), 7. 29 (m, 1H), 7. 45 (m, 1H), 7. 49 (dd, 1H, J=2. 3, 8. 7Hz), 8. 09 (d, 1H, J=8.

15 7 Hz), 8. 47 (d, 1H, J=2. 3 Hz) ESI-MS (M/E): 485 [M+H] +

## 5 アミドの調製

製造例157の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、4ープロモージメチルスルファモイルベンゼン、(2R)-1-(tープチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例42と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 1 9 (brs, 1H), 2. 74 (s, 6H), 3. 76-3. 80 (m, 2 H), 3. 81 (s, 3H), 4. 54-4. 59 (m, 1H, J=6. 3 15 Hz, -Hz), 6. 79 (m, 1H), 6. 81 (m, 1H), 7. 1 1 (d, 2H, J=9. 0Hz), 7. 13 (s, 1H), 7. 29-7. 30 (m, 2H), 7. 77 (d, 2H, J=9. 0Hz), 8. 55 (b r, 1H)

ESI-MS (m/e) : 475 [M+H] +, 473 [M-H] -

20

10

5 - (2 - E + V - 1 - V + V - 1 - V + V - 2 - V + V

# 5 の調製

10

製造例 158 の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、3-メチルチオーフェニルホウ酸、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1 H-ピラゾールを用いて、製造例 1 又は製造例 8 9 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (d, 3H, J=6. 2Hz), 2. 0 8 (t, 1H, J=6. 5Hz), 3. 07 (s, 3H), 3. 73-3. 78 (m, 5H), 4. 52-4. 57 (m, 1H), 6. 77-6. 78 (m, 2 15 H), 7. 08 (d, 1H, J=2. 1Hz), 7. 25-7. 31 (m, 3H), 7. 54 (t, 1H, J=7. 6Hz), 7. 59 (d, 1H, J=2. 1Hz), 7. 70 (d, 1H, J=7. 6Hz), 8. 49 (brs, 1H) ESI-MS (m/e): 446 [M+H] +

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-イソプロピルスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3

5 一イル) ベンズアミドの調製

10

15

製造例159の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、5-ブロモ-2-イソプロピルスルホニルピリジン、(2R)-1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 31 (d, 3H, J=5. 9Hz), 1. 3 5 (d, 6H, J=6. 7Hz), 2. 25 (brs, 1H), 3. 72 (s eptet, 1H, J=6. 7Hz), 3. 70-3. 81 (m, 2H), 3. 81 (s, 3H), 4. 53-4. 59 (m, 1H), 6. 78-6. 79 (m, 1H), 6. 80-6. 82 (m, 1H), 7. 17 (m, 1H), 7. 29-7. 31 (m, 1H), 7. 32 (m, 1H), 7. 43 (dd, 1H, J=8. 6, 2. 7Hz), 8. 06 (d, 1H, J=8. 6Hz), 8.

50 (d, 1H, J=2.7Hz), 8.60 (brs, 1H)

20 ESI-MS (m/e): 475 [M+H] +, 473 [M-H] -

5 ベンズアミドの調製

製造例160の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、4-ブロモ-2-クロローメタンスルホニルベンゼン、(2R) -1-(t-ブチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミ ノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例42と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとし て得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (d, 3H, J=6. 1Hz), 3. 2 8 (s, 3H), 3. 76-3. 80 (m, 5H), 4. 54-4. 59 (m, 1H), 6. 80-6. 81 (m, 2H), 7. 02 (dd, 1H, J=2. 3, 8. 8Hz), 7. 14-7. 15 (m, 2H), 7. 30 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 33 (s, 1H), 8. 11 (d, 1H, J=8. 8Hz), 8. 75 (brs. 1H)

ESI-MS (m/e) : 480 [M+H] +

20 製造例 161

10

5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3ーイル)ー3-(ピリジンー3ーイルオキシ)ベンズアミドの調製
 製造例161の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メチルエステル、3-ヨードピリジン、(2R)-1-(tープチルジメチルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 30 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 2 7 (br, 1H), 3. 72-3. 80 (m, 2H), 3. 80 (s, 3H), 4. 55 (m, 1H), 6. 75 (t, 1H, J=2. 3Hz), 6. 79 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 05 (m, 1H), 7. 22 (m, 1H), 7. 29 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 31-7. 38 (m, 2H), 8. 4 15 4 (m, 2H), 8. 62 (br, 1H) ESI-MS (M/E): 369 [M+H] <sup>+</sup>

5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-3-イルオキシ)ベンズアミドの調製

- 5 製造例162の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、3-ヨードピリジン、1,3-ジフルオロ-2-プロパノール及 び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例117と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白色アモ ルファスとして得られた。
- 10 <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 77 (s, 3H), 4. 55-4. 67 (m, 2H), 4. 67 (m, 3H), 6. 79 (d, 1H, J=2. 3Hz), 6. 82 (t, 1H, J=2. 3Hz), 7. 11 (m, 1H), 7. 26 (m, 1H), 7. 29 (d, 1H, J=2. 3Hz), 7. 30-7. 38 (m, 2H), 8. 45 (m, 2H), 8. 70 (br, 1H)
- 15 ESI-MS (M/E) : 389 [M+H] +

5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピ ラゾール-3-イル) -3-(ピリジン-4-イルオキシ) ベンズアミドの調製

製造例163の化合物は、5-ヒドロキシ-3-メトキシメトキシ安息香酸メ チルエステル、4-クロロピリジン塩酸塩、(2R)-1-(t-ブチルジメチ ルシロキシ)-2-ヒドロキシプロパン及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピ ラゾールを用いて、製造例117と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより白色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 31 (d, 3H, J=6. 3Hz), 2. 0 10 5 (br, 1H), 3. 77 (m, 2H), 3. 82 (s, 3H), 4. 56 (m, 1H), 6. 79 (d, 1H, J=2. 3Hz), 6. 83 (t, 1H, J=2. 3Hz), 6. 88 (dd, 2H, J=1. 6, 4. 7Hz), 7. 15 (m, 1H), 7. 30 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 33 (m, 1H), 8. 42 (br, 1H), 8. 51 (dd, 2H, J=1. 6, 4. 7Hz)

#### 製造例164

ESI-MS (M/E) : 369 [M+H] +

20

15

5-(2-7)ルオロ-1-7ルオロメチル-1+シ) -N-(1-x+)-1 H-ピラゾール-3-(ピリジン-4-イルオキシ) ベンズアミド の調製

製造例164の化合物は、5-ヒドロキシー3-メトキシメトキシ安息香酸メ

チルエステル、4-クロロピリジン塩酸塩、1,3-ジフルオロ-2-プロパノ ール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例117と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより白 色アモルファスとして得られた。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.81 (s, 3H), 4.58-4.67 (m, 5 2H), 4. 67-4. 82 (m, 3H), 6. 79 (d, 1H, J=2. 0Hz), 6.89 (dd, 2H, J=1.6, 4.7Hz), 6.91 (t, 1H, J2.3Hz), 7. 21 (t, 1H, J=2.3Hz), 7. 30 (d, 1H, J = 2. 0 Hz), 7. 38 (t, 1H, J = 2. 3 Hz), 8. 52 (br, 1H), 8. 52 (dd, 2H, J=1. 6, 4. 7Hz) 10 ESI-MS (M/E) : 389 [M+H] +

#### 製造例165

15

チルー1H-ピラゾールー3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸 の調製

製造例165の化合物は、製造例117で得られた3-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-5-ヒドロキシ-安息香酸メチルエステル、2 20 -ブロモプロピオン酸 t e r t プチルエステル及び3-アミノ-1-メチル-1 H-ピラゾールを用いて、製造例1と同様の方法により得られた2-[3-(6)]-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1-メチル-1H-ピ ラゾールー3-イルカルバモイル)-フェノキシ]プロピオン酸-tert-ブ チルエステルの有する t e r t - ブチルエステルをカルボキシル基に変換するこ 25

とによって白色固体として得られた。エステルをカルボキシル基に変換する方法は、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーション (Comprehensive Organic Transformations) Richard Lら著、VCH Publishers社、1988年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行った。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 59 (3H, d, J=6. 8Hz), 3. 39 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 81 (3H, s), 4. 69-4. 80 (1H, m), 6. 56 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 90 (1H, t, J=2. 2Hz), 7. 25 (1H, br), 7. 37 (1H, br), 7. 48 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7Hz, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, d, J=6. 4Hz), 8. 52 (1H, d, J=2. 7Hz)

ESI-MS (M/E): 475 [M+H] <sup>+</sup>

#### 15 製造例 1 6 6

20

5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3 -イル) ベンズアミドの調製

製造例166の化合物は、製造例42と同様の方法により得られた3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-ヒドロキシー安息香酸メチルエステル、1,3-ジフルオロ-2-プロパノール及び3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾールを用いて、製造例2と同様の方法、これに準じた方法又は

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284 264

これらと常法とを組み合わせることにより無色アモルファスとして得られた。  $^{1}$ HNMR(CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :3.23(3H,s),3.82(3H,s),4.61-4.78(5H,m),6.78(1H,d,J=2.3Hz),6.83-6.94(3H,m),7.19(1H,t,J=1.8Hz),7.30(1H,d,J=2.3Hz),7.38(1H,t,J=1.8Hz),7.94(1H,t,J=8.4Hz),8.37(1H,brs) ESI-MS(M/E):484 [M+H]  $^{+}$ 

15

5

# 産業上の利用可能性

式(I)で表される本発明に係るヘテロアリールカルバモイルベンゼン誘導体は優れたグルコキナーゼ活性を示すことから、医薬の分野において糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び/又は予防に有用である。

20

25

# 請求の範囲

#### 1. 式(I)

5

10

15

20

「式中、X<sup>1</sup>は酸素原子、硫黄原子又はNHを示し、X<sup>2</sup>は酸素原子、硫黄原子又 はCH,を示し、R1は、アルキルスルホニル基、アルカノイル基、低級アルキル 基、ヒドロキシアルキル基、ヒドロキシ基、アルキルカルバモイル基、アルキル スルファモイル基、ジアルキルスルファモイル基、アルキルチオ基、アルコキシ 基、ジアルキルカルバモイル基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルコキシカ ルボニル基、ハロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルコキシカルボ ニルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、シアノ基及びト リフルオロメチル基からなる群より選択される1又は2のA環上に有していても よい置換基を示し、R<sup>2</sup>はハロゲン原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニ ル基、ヒドロキシ基、アミノ基(該アミノ基は、さらに1若しくは2のアルカノ イル基又は低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルコキシ基及びN-ア ルキルカルバモイル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、炭 素数3乃至7の環状のアルキル基(該環を構成する炭素原子(該環を構成する炭 素原子のうち、X<sup>2</sup>と結合する炭素原子を除く)の1つが、酸素原子、NH、N -アルカノイル基又はCONHで置き換わっていてもよい)、直鎖若しくは分岐 の低級アルキル基又は低級アルケニル基を示し、R3は低級アルキル基、アルコ キシ基、アルキルアミノ基、低級ジアルキルアミノ基、ハロゲン原子、トリフル オロメチル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ 基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基、

アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基から選択される1又は2のB環上に有していてもよい置換基を示し、式(II)



は、前記R<sup>1</sup>で示される置換基を環内に1又は2有していてもよい、6乃至10 員のアリール基又は5乃至7員のヘテロアリール基を示し、式(III)



は、前記R<sup>3</sup>で示される置換基をB環内に1又は2有していてもよい、式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、 単環の又は双環のヘテロアリール基]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

10

5

- 2.  $X^1$ がO又はSであり、かつ、 $X^2$ がO又は $CH_2$ である請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 3. A環がフェニル基又は5乃至6員のヘテロアリール基である請求項2記載の 15 化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - 4. A環がフェニル基である請求項2記載の化合物。
  - 5. A環が5乃至6員のヘテロアリール基である請求項2記載の化合物。

20

25

6. R¹がアルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基、アルキルカルバモイル基、アルキルスルファモイル基、ジアルキルスルファモイル基、ジアルキルカルバモイル基、アルコキシカルボニルアミノ基、ハロゲン原子、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基である請求項4又は5のいずれかに記載の化合

物又はその薬学的に許容される塩。

- 7. R¹がアルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基、アルカノイルアミノアルキル基、アルキルスルホニルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミノアルキル基である請求項4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - 8. R<sup>1</sup>がアルキルスルホニル基、アルカノイル基、ヒドロキシアルキル基である請求項4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

10

15

20

- 9. 前記R<sup>3</sup>で示されるB環の置換基を該環内に1又は2有していてもよい、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該B環中の炭素原子が、該B環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基が、5-アルコキシカルボニルーピリジン-2-イル基又は、5-カルボキシルーピリジン-2-イル基である場合を除く)である請求項3乃至8のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 10. B環が、前記式(I)のアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子と共にC=Nを形成する窒素原子の他に、B環内に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を少なくとも1有する、請求項7に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 11. R<sup>2</sup>がハロゲン原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシ基、アミノ基(該アミノ基は、さらに1又は2の低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルコキシ基、N-アルキルカルバモイル基又はアルカノイルアミノ基で置換されていてもよい、炭素数3乃至7の環状のアルキル基(該環を構成する炭素原子の1つが、酸素原子、NH又はN-アルカノイル基で置換されていてもよい)、直鎖若しくは分岐の低級アルキル基又は低級アルケニル基である請求項1乃至10のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学的に許容さ

れる塩。

5

12. B環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である請求項1万至11のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

- 13. R<sup>3</sup>が低級アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキ 10 ル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基 で置換されていてもよい)、アミノアルキル基又はアルカノイル基である請求項 1万至12のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 14. R<sup>3</sup>が低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基 15 中のヒドロキシ基の水素原子が、低級アルキル基で置換されていてもよい)であ る請求項1乃至12のいずれかの請求項に記載の化合物

#### 15. 式(I)

20 [式中、各記号は前記に同じ]で表される化合物が、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(4-メチルチアゾール-2-イル)-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284

ーエトキシー3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) - N- (4-メトキシメ チルーチアゾールー2ーイル)ベンズアミド、5ーシクロペンチルオキシー3ー (4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミ ド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(テトラヒドロフラン-3 ーイルオキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -N-チアゾールー2ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メトキシメチル-エトキシ)-N-チアゾール-2 ーイルーベンズアミド、3 - (2 - フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(4-10 メタンスルホニルフェノキシ) -5-(1-メトキシメチル-プロポキシ) -N - (4-メチルーチアゾールー2-イル) - ベンズアミド、5-イソプロポキシ -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピラゾール-3-イルーベン ズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N ーピラジンー2ーイルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 15 -5-(3-メトキシ-1-メチループロポキシ)-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4 ーメタンスルホニルフェノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド. 5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-ピリミジ 20 ン-4-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ)-N-(ピリミジン-2-イル)-ベンズアミド、N-(4-ヒ ドロキシメチルーチアゾールー2ーイル) -5-イソプロポキシ-3-(4-メ **タンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N-(イソオキサゾール-3-イ** ル) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(1-メトキシメチル-25 プロポキシ)-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-ーイルーベンズアミド、5ー(1ーヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4 -メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) ーベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル)-3-

PCT/JP2004/002284

(4-メタンスルホニルフェノキシ) - 5 - (1-メトキシメチループロポキシ) ーベンズアミド、5ー(2ーアミノー1ーメチルーエトキシ)-3-(4ーメタ ンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-(2 ージメチルアミノー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - (2 - ヒドロキシー 5 プロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (4 - メチル -チアゾールー2ーイル)-ベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) - 5 - (2 - メトキシープロポキシ) - N - (4 - メチルーチアゾール - 2 ーイル)ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(4-メタンスルホニルフ ェノキシ) -N-(チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イル) -ベンズアミ 10 ド、5-(2-ヒドロキシメチル-アリル)-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - (2 - ヒドロキシー 1ーメチルーエトキシ)ー3ー(4ーメタンスルホニルフェノキシ)ーNーチア ゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イル-ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ -2-メチループロピル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チ 15 アゾールー2-イルーベンズアミド、3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-5-(ピペリジン-4-イル-オキシ)ーペンズアミド塩酸塩、5-(1-アセチルーピペリジン-4-イルオ キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-メチルーチアゾ ールー2ーイル) ーベンズアミド、2-[3-(4-メタンスルホニルフェノキ 20 シ) -5-(4-メチルーチアゾール-2-イルーカルバモイル) -フェノキシ] プロピオン酸、5-(3-ヒドロキシ-1-メチル-プロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、3 - (4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(1-メチルカルバモイルーエト キシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) -ベンズアミド、5-(2 25 ーアセチルアミノー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロ キシーエチル)ーチアゾールー2ーイル ー5ーイソプロポキシー3ー(4ーメ タンスルホニルフェノキシ)ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチ

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284

ルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-ピリジン-2 -イル-ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシーエトキシ)-3-(4-メタン スルホニルフェノキシ) - N - チアゾール - 2 - イルーベンズアミド、5 - (2 ーヒドロキシーシクロペンチルオキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、N-(4-アセチル-チアゾ ールー2ーイル) -5- (2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) -3- (4 -メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾール-2-イル) -3- (4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、N- [4-(1-ヒ ドロキシーエチル) ーチアゾールー2ーイル] -5-(2ーヒドロキシー1ーメ 10 チルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、 3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキ シー1ーメチルーエトキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) -N-(5-メチルーチアゾール-2-イル) ベンズアミド、5-(2 15 ーヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキ シ) -N-([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) -ベンズアミド、N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル)-3-(4-メタンスルホニ ルフェノキシ) -5-(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ) -ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンスルホニル 20 フェノキシ) -N-(5-メトキシカルボニル-ピリジン-2-イル) -ベンズ アミド、6-[5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンゾイルアミノ] ニコチン酸、5-(2-ヒドロキシ-1-メチループロポ キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(イソ 25 キサゾールー3-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズア ミド、N-(5-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル)-5-イソプロポ キシー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-ベンズアミド、N-[4-(1 -ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニ

ホニルフェノキシ) - 5 - (テトラヒドロフラン-3-イル-オキシ) - ベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンス **ルホニルフェノキシ)-N-(2-メチルチアゾール-4-イル)-ベンズアミ** 5 ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) - N - (4 - メトキシメチルーチアゾール - 2 - イル) - ベン ズアミド、N-「4-(1-ヒドロキシーエチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチルー エトキシ) ーベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシーエチル) ーチアゾー 10 ロフラン-3-イルーオキシ) -ベンズアミド、N-[4-(1-ヒドロキシー エチル) -チアゾール-2-イル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5 - (F) = (F) =5-ジメチルチアゾールー4-イル)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエ 15 トキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -ベンズアミド、5-イソ プロポキシー3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルフェノキシ)-N-チ アゾールー2-イルーペンズアミド、5-イソプロポキシー3-(4-メチルカ ルバモイルーフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(4- ジメチルカルバモイルーフェノキシ) - 5 - イソプロポキシ-N-チアゾール 20 -2-イルーベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メチルカルボニル アミノメチルーフェノキシ)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-(4-メタンスルホニルアミノメチル-フェノキシ)-N ーチアゾールー2ーイルーベンズアミド、3ー[4-(1-ヒドロキシープロピ ル) -フェノキシl -5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イルーベンズ 25 アミド、6-「3-イソプロポキシ-5-(チアゾール-2-イルカルバモイル) -フェノキシ] -ニコチン酸メチルエステル、3-(5-ヒドロキシメチルーピ リジン-2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イル ーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5ーメタンスルホニルピリジンー

2-イル) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、3-(5-アセチルー ピリジン-2-イル-オキシ)-5-イソプロポキシ-N-チアゾール-2-イ ルーベンズアミド、5-イソプロポキシー3-(5-メトキシカルボニルーピラ ジンー2ーイルーオキシ) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、3-(5 ーシアノーピリジンー2-イルーオキシ)-5-イソプロポキシーNーチアゾー 5 ージヒドローピリジンー4ーイルーオキシ)-Nーチアゾールー2ーイルーベン ズアミド、5-イソプロポキシ-3-(2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジ ン-3-イルーオキシ)-N-チアゾール-2-イルーベンズアミド、5-イソ プロポキシー3-(2-オキソー1、2-ジヒドロ-ピリジン-3-イル-オキ 10 シ) -N-チアゾロ[5,4-b]ピリジン-2-イルーベンズアミド、5-イ ソプロポキシ-3-([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル) -N-チアゾロ[5, 4-b]-ピリジン-2イルーベンズアミド、5-イソプ ロポキシー3-(4-メチルー[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファ ニル) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、5 - イソプロポキシ - 3 -15 チアゾール-2-イルスルファニル-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、 ファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-イソプロポキシ-3-([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルスルファニル)-N-チアゾー ルー2ーイルーベンズアミド、5ーイソプロポキシー3ー(5ーメチルスルファ 20 -10 - [1, 3, 4] -10 - [1, 3, 4] -10 - [1, 3, 4]ルー2ーイルーベンズアミド、5-イソプロポキシー3-(5-メチルー[1]3, 4] チアジアゾールー2ーイルスルファニル) - N - チアゾールー2ーイル ーベンズアミド、5 - (テトラヒドロフラン-3-イル-オキシ)-N-チアゾ -W-2-4W-3-(4H-[1, 2, 4])25 ニル) -ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N-**(4-メチル-チアゾール-2-イル)-3-([1.3.4]チアジアゾール** -2-イルスルファニル)ーベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチル -プロポキシ) -N-(4-メチル-チアゾール-2-イル) -3-([1.3.

41 チアジアゾールー2ーイルスルファニル)ーベンズアミド、5ー(2ーヒド ロキシー1-メチルーエトキシ)-3-([1,3,4]チアジアゾールー2-イルスルファニル) -N-チアゾール-2-イル-ベンズアミド、5-(2-ヒ ドロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェニルスル ファニル) - N - チアゾール - 2 - イル - ベンズアミド、3 - (3 - フルオロー 5 フェニルチオ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-チアゾ ールー2-イルーベンズアミド、5-(2-ヒドロキシー1-メチルーエトキシ) - 3 - (ピリジン - 4 - イルスルファニル) - N - チアゾール - 2 - イルーベン ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-メチル - ーピリジンー3-イルスルファニル)-N-チアゾール-2-イル-ベンズアミ 10 ド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホ ニルフェノキシ) -N-(3-メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル)-ベンズアミド、N- [3-ヒドロキシメチル-1, 2, 4-チアジアゾ ールー5ーイル] -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -5-(2-メト キシー1-メチルーエトキシ)ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシー1-メチ 15 ルエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-[5-メチルー 1.2.4-チアジアゾール-3-イル]ベンズアミド、5-(ヒドロキシ-1 ーメチルエトキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (3 - メ トキシー1、2、4ーチアジアゾールー5ーイル)ベンズアミド、5ー(2ーヒ ドロキシー1ーメチルーエトキシ)ー3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) 20 -N-(1, 2, 5-Fright) - N-(1, 2, 5-Fright) - N-(1, 2, 5-Fright)ドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(4-トリフルオロメチルーチアゾール-2-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェ ノキシ) - N - (4, 5, 6, 7 - テトラヒドロベンゾチアゾール - 2 - イル) 25 ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メ タンスルホニルフェノキシ) - N - (ピリダジン-3-イル) - ベンズアミド、 2, 4] -トリアゾール-5-イル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)

ペンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メ タンスルホニルフェノキシ) -N- (3-メチル-[1, 2, 4] -オキサジア ゾールー5ーイル) ベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエトキ シ) -N-[4-(1-ヒドロキシ-1-メチル-エチル) -チアゾール-2-「イル]-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、N-(4-シ アノーチアゾールー2ーイル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキ シー1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(1-ヒドロ 10 キシメチループロポキシ) - 3 - (4 - メタンスルホニルフェノキシ) - N - (ピ リジン-2-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキ シ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(5-メチル-イソチア ゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシーシクロペンチルオキ シ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) -N-(チアゾール-2-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メ 15 タンスルホニルフェノキシ) -N-(5-メトキシーチアゾール-2-イル) ベ ンズアミド、5 - (1 - ヒドロキシメチル-2-メチループロポキシ) -3 - (4 ーメタンスルホニルフェノキシ) - N - (チアゾール - 2 - イル) ベンズアミド、 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) -N-(1H-[1, 2, 3] トリアゾール-4-イル) ベンズア 20 ミド、N-(1-アセチル-1H-ピラゾール-3-イル)-5-(2-ヒドロキシー1ーメチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ) ペン ズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4~メタン スルホニルフェノキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、N-(5, 6-ジヒドロー4H-シクロペンタチアゾール-2-イル)-5-(2-ヒドロ 25 キシー1ーメチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベン ズアミド、5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ)-3-(4-メタンスル ホニルフェノキシ) -N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-メタンス

ルホニルフェノキシ) -N-(チエノ「3.2-d] チアゾール-2-イル) ベ ンズアミド、3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2 ーヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール -3-7ル) ベンズアミド、3-(4-x)クンスルホニルフェノキシ-5-(2-x)ーメトキシー1ーメチルーエトキシ) -N- (ピラゾールー3-イル) ベンズア 5 ミド、3-(4-シアノーフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエ トキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3 - (4-エチルスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-**エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、** 3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキ 10 シー1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3ーイル) ベンズアミド、5-(3-ヒドロキシ-1-メチループロポキシ)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イ ル) ベンズアミド、3-(4-エタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒド ロキシー1ーメチルーエトキシ) -N-(イソキサゾール-3-イル) ベンズア 15 ミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-3-(4-イソプロピ ルスルホニルフェノキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(4-ヒ ドロキシー4-メチルー4, 5, 6, 6a-テトラヒドロー3aH-シクロペン タチアゾールー2ーイル)-3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)ベンズア 20 ミド、3-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ -1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-(4-アセチルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) - N- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズ アミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチルー25 1 H -ピラゾール- 3 -イル) - 3 -(1, 3, 4 -チアジアゾール- 2 -イル スルファニル) ベンズアミド、N-(1-エチル-1H-ピラゾール-3-イル) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスルホニル フェノキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -

3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチルー 1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチ ルーエトキシ) -3-(4-メトキシカルボニルアミノメチルーフェノキシ) -N-(3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル) ベンズアミド、5- (1-ヒドロキシメチループロポキシ) - 3 - (6-メタンスルホニルピリジ 5 ン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベン ズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(1 -メトキシメチループロポキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-イソプロポキシー3-(6-メタンスルホニルピリジ ン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベン 10 ズアミド、5-(2-フルオロー1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラ ゾールー3ーイル) ベンズアミド、3ー(6ーエタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(イソキサゾールー3ーイル)ベンズアミド、5ー(2ーヒドロキシー1ーメチルーエト 15 キシ) -3-(4-メタンスルホニルフェニルスルファニル)-N-(1-メチ ルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミド、5-シクロプロピルオキシー ルー3ーイル)ベンズアミド、3ー(6-メタンスルホニルピリジン-3-イル オキシ) -5-(1-メトキシメチループロポキシ) -N-(ピラゾール-3-20 イル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ) -3-(4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾー ルー3ーイル) ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イル オキシ) -5-(1-ヒドロキシメチループロポキシ) -N(1-メチル-1H - ーピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、5-(6-エタンスルホニルピリジン-25 3 - (2 - 1) - (2 - 1) - (2 - 1) - (1 - 1) - (1 - 1) - (1 - 1)チルー1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミド、2-[3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ)-5-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イルカルバ モイル) -フェノキシ] プロピオン酸ー t e r t - ブチルエステル、3 - (6 -

エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-メトキシ-1-メチ ルーエトキシ) - N - (ピラゾール-3-イル) - ペンズアミド、3 - (6-メ **タンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾ** ールー3-イル) -5- (テトラヒドロフラン-3-イル) ベンズアミド、N-5 チルーエトキシ) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ) ベ ンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6 **-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)** ベンズアミド、3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-10 **(2-メトキシ-1-メチル-エトキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾー** ルー3-イル)ベンズアミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イル オキシ) -5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-N-(1-メ チルー1Hーピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、2ー[3-(4-メタンス ルホニルフェノキシ) -5-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イルカルバ モイル) -フェノキシ] プロピオン酸、3-(6-エタンスルホニルピリジン-15 3-イルオキシ) - 5-イソプロポキシ-N-(ピラゾール-3-イル) ベンズ アミド、3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプ ロポキシーN-(1ーメチルー1H-ピラゾールー3ーイル)ベンズアミド、3 - (6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ -1-メチル-エトキシ) -N- (ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、3-20 (6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシー 1-メチル-エトキシ)-N-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド、3-(6 -エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) - N - チアゾールー 2 - イルーベンズアミド 5 - (2 - フル オロー1-メチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イ 25 ルオキシ) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) ベンズアミド、 5-(2-クロロ-1-メチル-エトキシ)-3-(6-エタンスルホニルピリ ジン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベ ンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ)-N-(イソ

キサゾールー3ーイル) -3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキ シ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピリジン-2-イ ル) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-3-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-N-(3-メチル-[1,5 2, 4] ーチアジアゾールー5ーイル) ベンズアミド、3ー(4ージメチルスル ファモイルフェノキシ) -5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ) -N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒド ロキシー1-メチルーエトキシ)-3-(3-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒ10 ドロキシー1-メチル-エトキシ)-3-(6-イソプロピルスルホニルピリジ ン-3-イルオキシ)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)ベン ズアミド、3-(3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-5-(2-ヒドロキシー1ーメチルーエトキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー 3-イル) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチル-エトキシ)-N 15 - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-3-イルオ キシ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-3-イルオキシ) ベンズアミド、5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-4-イルオキ 20 シ) ベンズアミド、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ)-N - (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-3-(ピリジン-4-イルオ キシ) ベンズアミド、2-[3-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオ キシ) -5-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イルカルバモイル)-フェ ノキシ]プロピオン酸、5-(2-フルオロ-1-フルオロメチル-エトキシ) 25 -3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルフェノキシ)-N-(1-メチル -1H-ピラゾール-3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許 容される塩。

- 16. 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -N-チアゾール-2-イルーベンズアミドである化合 物又はその薬学的に許容される塩。
- 5 17. N-(4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル)-3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-(1-メトキシメチループロポキシ)ーベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 18.5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-(4-メタンスル10 ホニルーフェノキシ)-Nーピリジン-2-イルーベンズアミドである化合物又 はその薬学的に許容される塩。
- 19. 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) <math>-3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -N-(2-メチルチアゾール-4-イル) -ベンズアミ ドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - 20.5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-3-([1,3,4] チアジアゾールー2-イルスルファニル)-Nーチアゾールー2-イルーベンズ アミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - 21. 5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾールー5-イル) -ペンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 25 22.5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ) -3-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3ーイル) ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - 23.3-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-(2-

WO 2004/076420 PCT/JP2004/002284

ヒドロキシー1-メチルーエトキシ)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

24.3-(6-x9) スルホニルーピリジン-3-(x) カー 24.3-(6-x9) スルホニルーピリジン-3-(x) カー 3-(x) カー 3-(x) カー 3-(x) オンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

25. 3-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-イソプロポキシ-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

26. 5-(2-7)ルオロー1-7ルオロメチルーエトキシ)-3-(6-1)タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-N-(1-1) インズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

27.3-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-(2-ヒドロキシ-1-メチルーエトキシ)-N-(イソキサゾール-3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

20 28.5-(2-フルオロ-1-フルオロメチルーエトキシ)-3-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-N-(ピラゾール-3-イル)ベンズアミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

29. 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下 25 の(1)乃至(3)からなる医薬組成物。

(1) 式(I)

[式中、各記号は前記に同じ] で表される化合物、

- (2) 以下の (a) (g) からなる群より選択される1又は2以上の化合物
  - (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤

(b) ビスーグアニド

5

10

- (c) PPAR アゴニスト
- (d) インスリン
- (e) ソマトスタチン
- (f)  $\alpha$  グルコシダーゼ阻害剤、及び
- (g) インスリン分泌促進剤、
- (3) 薬学的に許容される担体
- 30. 請求項1乃至28のいずれか請求項に記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤。
- 31. 請求項1乃至28のいずれかの請求項に記載の化合物を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤。
- 32. 請求項1乃至28のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療20 及び/又は予防のための薬剤。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/002284

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	020/40 047/00 027/00	037/46		
Int.Cl <sup>7</sup> C07D213/75, 213/80, 231/40, 285/12, 285/08, 417/12, 401	,239/42, 241/20, 237/20, 261/14. 271/07. 249	277/46, 2/04.		
513/04, A61K31/415, 31/42, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437,				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by a				
Int.Cl <sup>7</sup> C07D213/75, 213/80, 231/40,	239/42, 241/20, 237/20,	277/46,		
285/12, 285/08, 417/12, 401,	/12, 261/14, 271/07, 249	/04,		
513/04, A61K31/415, 31/42, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437,				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)				
STN/CAS				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
P,A WO 03/080585 A1 (Banyu Pharm 02 October, 2003 (02.10.03),	maceutical Co., Ltd.),	1-32		
(Family: none)	•			
WO 02/000067 71 /70mp7gmyng				
X WO 03/000267 A1 (ASTRAZENECA Y 03 January, 2003 (03.01.03),	A AB.),	1-8,11,30-32 9,10,12-15,		
& EP 1404335 A1		16-29		
		•		
·				
		•		
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	mational filing date or priority		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	date and not in conflict with the applica the principle or theory underlying the in	tion but cited to understand		
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the cl considered novel or cannot be consid	laimed invention cannot be		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone			
special reason (as specified)	considered to involve an inventive s	tep when the document is		
document published prior to the international filing date but later than being obvious to a person skilled in the art		art		
the priority date claimed "&" document member of the same patent family		amily ·		
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report				
18 May, 2004 (18.05.04) 08 June, 2004 (08.06.04)				
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer			
Japanese Patent Office	Audionzed Officer			
Facsimile No.	Telephone No.			

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/002284

# Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 31/44, 31/4402, 31/4439, 31/444, 31/454, 31/4965, 31/505, 31/415, 31/4245, 31/4192, 31/429, 31/455, 31/433, 31/4245, 31/495, A61P3/04, 3/10, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

# Continuation of B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 31/44, 31/4402, 31/4439, 31/444, 31/454, 31/4965, 31/505, 31/415, 31/4245, 31/4192, 31/429, 31/455, 31/433, 31/4245, 31/495, A61P3/04, 3/10, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

# A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1 C07D213/75, 213/80, 231/40, 239/42, 241/20, 237/20, 277/46, 285/12, 285/08, 417/12, 401/12, 261/14, 271/07, 249/04, 513/04, A61K31/4T5, 31/426, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4402, 31/4439, 31/444, 31/454, 31/4965, 31/505, 31/415, 31/4245, 31/4192, 31/429, 31/429, 31/433, 31/4245, 31/495, A61P3/04, 3/10, 43/00

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1<sup>7</sup> C07D213/75, 213/80, 231/40, 239/42, 241/20, 237/20, 277/46, 285/12, 285/08, 417/12, 401/12, 261/14, 271/07, 249/04, 513/04, A61K31/415, 31/42, 31/426, 31/427, 31/433, 31/437, 31/44, 31/4402, 31/4439, 31/444, 31/454, 31/4965, 31/505, 31/415, 31/4245, 31/429, 31/429, 31/455, 31/433, 31/4245, 31/495, A61P3/04, 3/10, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) STN/CAS

# C. 関連すると認められる文献

コリ田ナナナの		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	WO 03/080585 A1 (萬有製薬株式会社) 2003.10.02 (ファミリーなし)	1-32
X Y	WO 03/000267 A1 (ASTRAZENECA AB) 2003.01.03 & EP 1404335 A1	1-8, 11, 30-32 9, 10, 12-15, 16-29
		J

#### □ C欄の続きにも文献が列挙されている。

「パテントファミリーに関する別紙を参照。」

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

# の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

18.05.2004

国際調査報告の発送日

08. 6. 2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 守安 智

4P 8519

電話番号 03-3581-1101 内線 3452